

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
9. Oktober 2003 (09.10.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 03/082827 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: **C07D 215/40**,
405/12, 217/24, A61K 31/47, A61P 29/00

SCHOTTELIUS, Arndt; Schlossstr. 32, 14059 Berlin
(DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP03/03298

(22) Internationales Anmeldedatum:
29. März 2003 (29.03.2003)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
102 15 316.7 2. April 2002 (02.04.2002) DE

(71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT
[DE/DE]; Müllerstr. 178, 13353 Berlin (DE).

(72) Erfinder: JAROCH, Stefan; Niebuhrstr. 66, 10629
Berlin (DE). LEHMANN, Manfred; Lutherstr. 13, 12305
Berlin (DE). SCHMEES, Norbert; Horber Str. 3, 13469
Berlin (DE). BERGER, Markus; Malplaquetstr. 35,
13347 Berlin (DE). REHWINKEL, Hartmut; Glasower
Str. 41, 12051 Berlin (DE). KROLIKIEWICZ, Konrad;
Ehrenpreisweg 33, 12357 Berlin (DE). SKUBALLA,
Werner; Mattersburger Weg 12, 13465 Berlin (DE).
SCHÄCKE, Heike; Gartenstr. 105, 10115 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (*national*): AE, AG, AL, AM, AT,
AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR,
CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH,
GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC,
LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW,
MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD,
SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ,
VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (*regional*): ARIPO-Patent (GH,
GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW),
eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,
TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE,
DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL,
PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG,
CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

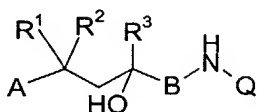
Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Ab-
kürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Co-
des and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der
PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: QUINOLINE AND ISOQUINOLINE DERIVATIVES, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF AND USE
THEREOF AS ANTI-INFLAMMATORY AGENTS

(54) Bezeichnung: CHINOLIN- UND ISOCHINOLIN-DERIVATE, EIN VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE
VERWENDUNG ALS ENTZÜNDUNGSHEMMER



(I)

(57) Abstract: The invention relates to quinoline and isoquinoline derivatives of general
formula (I), a method for the production thereof and the use thereof as anti-inflammatory
agents.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Chinolin- und Isochinolin-Derivate der
allgemeinen Formel (I) ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Entzündungshemmer.

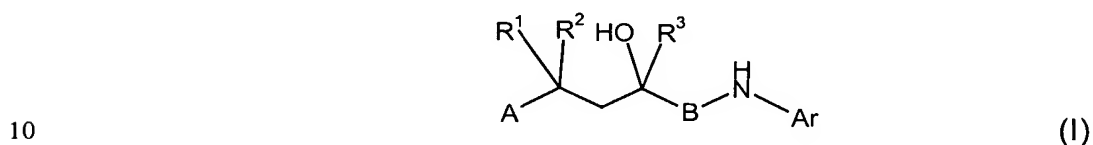


WO 03/082827 A1

Chinolin- und Isochinolin-Derivate, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Entzündungshemmer

Die Erfindung betrifft Chinolin- und Isochinolin-Derivate, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Entzündungshemmer.

Aus dem Stand der Technik DE 100 38 639 und WO02/10143 sind Entzündungshemmer der allgemeinen Formel

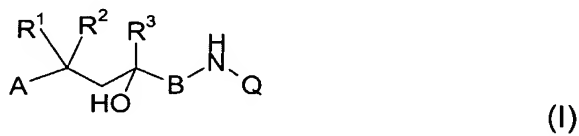


bekannt, wobei der Ar-Rest Phthalide, Thiophthalide, Benzoxazinone oder Phthalazinone umfasst. Diese Verbindungen zeigen im Experiment Wirkdissoziationen zwischen antiinflammatorischen und unerwünschten metabolischen Wirkungen und sind den bisher beschriebenen, nichtsteroidalen Glucocorticoiden überlegen oder weisen zumindest eine ebenso gute Wirkung auf.

Die Selektivität der Verbindungen des Standes der Technik gegenüber den anderen Steroidrezeptoren ist jedoch noch verbesserungsbedürftig. Daher war es Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, deren Selektivität gegenüber den anderen Steroidrezeptoren verbessert ist.

Diese Aufgabe wird von den Verbindungen gemäß der Patentansprüche gelöst.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher Verbindungen der allgemeinen Formel I



worin

- A für eine Aryl-, eine Benzyl- oder eine Phenethylgruppe steht, wobei die Aryl-, Benzyl- oder Phenethylgruppe gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Alkylthio, C₁-C₅-Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, -O-(CH₂)_n-O-, -O-(CH₂)_n-CH₂-, -O-CH=CH-, -(CH₂)_{n+2}- wobei n = 1 oder 2 ist und die endständigen Sauerstoffatome und/oder Kohlenstoffatome mit direkt benachbarten Ring-Kohlenstoffatomen verknüpft sind, oder NR⁴R⁵, wobei R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₅-Alkyl oder (CO)-C₁-C₅-Alkyl sein können, R¹ und R² unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe oder gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom der Kette einen C₃-C₆-Cycloalkylring, R³ eine C₁-C₃-Alkylgruppe oder eine gegebenenfalls teilweise oder vollständig fluorierte C₁-C₃-Alkylgruppe, B eine gegebenenfalls durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte Methylengruppe oder eine Carbonylgruppe und 20 Q eine über eine beliebige Position verknüpfte Chinoliny- oder Isochinolinygruppe bedeutet, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe C₁-C₅-Alkyl, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch 1-3 Hydroxygruppen und/oder 1-3 COOR⁶-Gruppen, 25 C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Alkylthio, C₁-C₅-Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, ein Carbonylsauerstoffatom, Cyano, Nitro, oder NR⁴R⁵, wobei R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₅-Alkyl oder (CO)-C₁-C₅-Alkyl sein können, COOR⁶, wobei R⁶ Wasserstoff oder eine C₁-C₅-Alkylgruppe bedeuten, 30 (CO)NR⁷R⁸, wobei R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander Wasserstoff oder eine C₁-C₅-Alkylgruppe bedeuten, oder eine (C₁-C₅-Alkylen)-O-(CO)-(C₁-C₅)alkylgruppe bedeuten,

sowie deren Racemate oder getrennt vorliegenden Stereoisomeren, und gegebenenfalls deren physiologisch verträgliche Salze.

Als Gruppe A ist die Arylgruppe bevorzugt.

5

Die Arylgruppe umfaßt Phenyl und Naphthyl. Phenyl ist bevorzugt.

Die substituierten Aryl, Benzyl- oder Phenethylgruppen tragen am Ring 1 – 3 Substituenten, bevorzugt 2 Substituenten zusätzlich zu der Verknüpfung mit der

10 Kette.

Folgende Substitutionsmuster am Ring A sind ein besonderer Gegenstand der Erfindung: 2,5-disubstituierte Phenylderivate und 2,4-disubstituierte Phenylderivate, wobei die 1-Position von der Verknüpfung zur Kette besetzt ist.

15

Ein besonderer Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen, die am Arylrest einen oder mehrere Substituenten tragen ausgewählt aus der Gruppe C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, Nitro, -O-(CH₂)_n-O-, -O-(CH₂)_n-CH₂-, -O-CH=CH-, -(CH₂)_{n+2}-

20 wobei n = 1 oder 2 ist und die endständigen Sauerstoffatome und/oder Kohlenstoffatome mit direkt benachbarten Ring-Kohlenstoffatomen verknüpft sind.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin A einen

25 Phenylring bedeutet, der durch eine Hydroxy- oder Methoxygruppe und eine Halogensubstituenten substituiert ist, zusätzlich zu der Verknüpfung mit der Kette.

Die C₁-C₅-Alkylgruppen in A, R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ können geradkettig oder verzweigt sein und für eine Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, iso-Propyl-, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl- oder n-Pentyl-, 2,2-Dimethylpropyl-, 2-Methylbutyl- oder 3-Methylbutylgruppe stehen. Eine Methyl- oder Ethylgruppe ist bevorzugt.

30 Sie können gegebenenfalls substituiert sein durch 1-3 Hydroxy- und/oder 1-3-COOR⁶ Gruppen. Bevorzugt sind Hydroxygruppen.

Unter einer (C₁-C₅-Alkylen)-O-(CO)-(C₁-C₅)alkylgruppe ist zum Beispiel eine -CH₂-O-CO-CH₃-Gruppe zu verstehen.

- 5 Für eine teilweise oder vollständig fluorierte C₁-C₃-Alkylgruppe kommen die teilweise oder vollständig fluorierten folgenden Gruppen in Betracht: Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Fluorethyl, 1,1-Difluorethyl, 1,2-Difluorethyl, 1,1,1-Trifluorethyl, Tetrafluorethyl, Pentafluorethyl. Von diesen bevorzugt sind die Trifluormethyl- oder die Pentafluorethylgruppe.

10

Die Alkylreste R¹ und R² können zusammen mit dem Kohlenstoffatom der Kette einen 3 bis 6-gliedrigen Ring bilden. Bevorzugt ist der Cyclopropylring.

15

Die C₁-C₅-Alkoxygruppen in A und Q können geradkettig oder verzweigt sein und für eine Methoxy-, Ethoxy-, n-Propoxy-, iso-Propoxy-, n-Butoxy, iso-Butoxy, tert.-Butoxy- oder n-Pentoxy-, 2,2-Dimethylpropoxy-, 2-Methylbutoxy- oder 3-Methylbutoxygruppe stehen. Eine Methoxy- oder Ethoxygruppe ist bevorzugt.

20

Die C₁-C₅-Alkylthiogruppen in A und Q können geradkettig oder verzweigt sein und für eine Methylthio-, Ethylthio-, n-Propylthio-, iso-Propylthio-, n-Butylthio, iso-Butylthio, tert.-Butylthio- oder n-Pentylthio-, 2,2-Dimethylpropylthio-, 2-Methylbutylthio- oder 3-Methylbutylthiogruppe stehen. Eine Methylthio- oder Ethylthiogruppe ist bevorzugt.

25

Die Bezeichnung Halogenatom oder Halogen bedeutet ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodat. Bevorzugt ist ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom.

30

Die NR⁴R⁵-Gruppe kann beispielsweise NH₂, N(H)CH₃, N(CH₃)₂, N(H)(CO)CH₃, N(CH₃)(CO)CH₃, N[(CO)CH₃]₂, N(H)CO₂CH₃, N(CH₃)CO₂CH₃, N(CO₂CH₃)₂, bedeuten.

Als Alkylreste R⁴ und R⁵ sind C₁-C₃-Alkyl bevorzugt.

Als Acylreste R⁴ und R⁵ sind (CO)-C₁-C₃-Alkyl bevorzugt.

Für die NR^7R^8 -Gruppe kommt beispielsweise NH_2 , N(H)CH_3 , $\text{N(CH}_3)_2$, $\text{N(C}_2\text{H}_5)_2$, $\text{NH(C}_2\text{H}_5)$, $\text{N(C}_3\text{H}_7)_2$, $\text{N(C}_4\text{H}_9)_2$, $\text{N(C}_5\text{H}_{11})_2$ in Frage.

5 Für den Rest B sind die unsubstituierte Methylengruppe und die Carbonylgruppe bevorzugt. Besonders bevorzugt ist die Methylengruppe.

Ein Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel I, worin Q eine über eine beliebige Position verknüpfte, gegebenenfalls substituierte Chinolinyngruppe ist.

10

Der Rest Q kann über jedes Ring-Kohlenstoffatom mit der (NH)-Gruppe der Kette verknüpft sein. Bevorzugt sind für den Chinolinring die 4-, 5-, und 8-Position und für den Isochinolinring die 1-Position.

15 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der allgemeinen Formel I worin

A für eine Aryl-, eine Benzyl- oder eine Phenethylgruppe steht, wobei die Aryl-, Benzyl- oder Phenethylgruppe gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe $\text{C}_1\text{-C}_5\text{-Alkyl}$, $\text{C}_1\text{-C}_5\text{-Alkoxy}$, $\text{C}_1\text{-C}_5\text{-Alkylthio}$, $\text{C}_1\text{-C}_5\text{-Perfluoralkyl}$, Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, $-\text{O}-(\text{CH}_2)_n-\text{O}-$, $-\text{O}-(\text{CH}_2)_n-\text{CH}_2-$, $-\text{O}-\text{CH}=\text{CH}-$, $-(\text{CH}_2)_{n+2}-$ wobei $n = 1$ oder 2 ist und die endständigen Sauerstoffatome und/oder Kohlenstoffatome mit direkt benachbarten Ring-Kohlenstoffatomen verknüpft sind, oder NR^4R^5 , wobei R^4 und R^5 unabhängig voneinander Wasserstoff, $\text{C}_1\text{-C}_5\text{-Alkyl}$ oder $(\text{CO})\text{-C}_1\text{-C}_5\text{-Alkyl}$ sein können,

20

25

R^1 und R^2 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe oder gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom der Kette einen $\text{C}_3\text{-C}_6\text{-Cycloalkylring}$,

30

R^3 eine $\text{C}_1\text{-C}_3\text{-Alkylgruppe}$ oder eine gegebenenfalls teilweise oder vollständig fluorierte $\text{C}_1\text{-C}_3\text{-Alkylgruppe}$,

B eine gegebenenfalls durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte Methylengruppe oder eine Carbonylgruppe und
Q eine über eine beliebige Position verknüpfte Chinoliny- oder Isochinolinygruppe bedeutet, die gegebenenfalls substituiert sein
5 kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Alkylthio, C₁-C₅-Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, oder NR⁴R⁵, wobei R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₅-Alkyl oder (CO)-C₁-C₅-Alkyl sein können

10

sowie deren Racemate oder getrennt vorliegenden Stereoisomeren, und gegebenenfalls deren physiologisch verträgliche Salze.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen
15 Formel I worin Q eine über eine beliebige Position verknüpfte Chinoliny- oder Isochinolinygruppe bedeutet, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe C₁-C₅-Alkyl, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch 1-3 Hydroxygruppen oder 1-3 COOR⁶-Gruppen,
20 ein Carbonylsauerstoffatom, COOR⁶, wobei R⁶ Wasserstoff oder eine C₁-C₅-Alkylgruppe bedeuten, (CO)NR⁷R⁸, wobei R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander Wasserstoff oder eine C₁-C₅-Alkylgruppe bedeuten, oder eine (C₁-C₅-Alkyl)-O-(CO)-(C₁-C₅)alkylgruppe bedeutet.

25

Ein Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen Formel I worin Q eine einfach substituierte Chinolinygruppe darstellt.

Ein Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen in denen B eine
30 Methylengruppe und Q eine gegebenenfalls substituierte Chinolinygruppe bedeutet.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind verbindungen, in denen A eine gegebenenfalls substituierte Phenylgruppe, Q eine gegebenenfalls substituierte Chinolinygruppe und B eine Methylengruppe bedeutet.

- 5 Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I können durch das Vorhandensein von Asymmetriezentren als unterschiedliche Stereoisomere vorliegen. Sowohl die Racemate als auch die getrennt vorliegenden Stereoisomere gehören zum Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

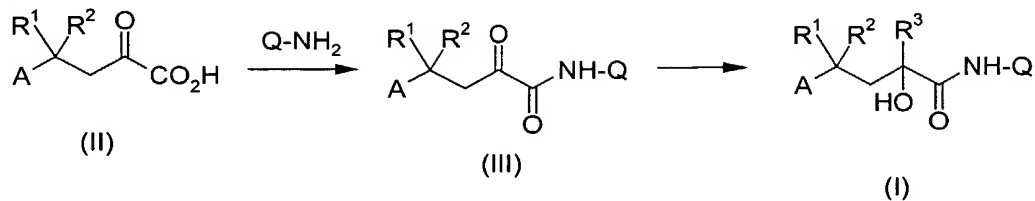
- 10 Ein besonderer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind die getrennt vorliegenden Stereoisomere, d.h. (+)-Enantiomere und (-)-Enantiomere.

- Ferner zeichnen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen, wenn sie eine Hydroxygruppe in α -Position zum Chinoliny- oder Isochinoliny-Stickstoffatom
15 enthalten, durch das Vorliegen einer Keto-Enol-Tautomerie aus. Im erfindungsgemäßen Sinne gehören beide Formen zum Gegenstand der Erfindung, selbst wenn, z.B. im experimentellen Teil, nur eine der beiden tautomeren Formen aufgeführt worden ist.

- 20 Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, sowie deren Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln. Die Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, deren Ursache entzündliche Prozesse sind, ist ebenfalls ein Gegenstand der Erfindung.

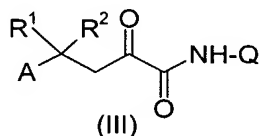
- 25 Die Verfahren zur Herstellung der Verbindungen aus WO98/54159, WO00/32584 und WO02/10143 können auch für die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen verwendet werden. Für die Anknüpfung der für die erfindungsgemäßen Verbindungen charakteristischen Chinolin- oder
30 Isochinolingruppe können folgende Verfahrensschritte durchgeführt werden:

A1)

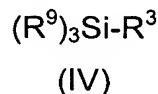
für B = CO

5

- Eine α -Ketosäure der allgemeinen Formel (II), worin A, R¹ und R² die für Formel (I) angegebenen Bedeutungen haben, wird mit einem Aminochinolin, einem Aminoisochinolin oder einem (partial-)hydrierten Chinolin- bzw. Isochinolin-Derivat (Q-NH₂) ins α -Ketoamid (III), wobei A, R¹ und R² die oben angegebene Bedeutung zukommt, in der dem Fachmann bekannten Weise übergeführt.
- Beispielsweise wird unter Verwendung von dehydratisierenden Kupplungsreagenzien, wie sie aus der Peptidchemie bekannt sind, z.B. Dicyclohexylcarbodiimid, oder durch vorgeschaltete Umwandlung der Säure in ein Säurechlorid, z.B. mit Thionylchlorid oder POCl₃ und nachfolgende
- Umsetzung mit Q-NH₂ das α -Ketoamid (III) erhalten.



- Verbindung (III) wird entweder mit einer Alkylmetallverbindung, beispielsweise einem Grignardreagenz oder einem Lithiumalkyl, oder durch Reaktion mit Verbindung (IV),



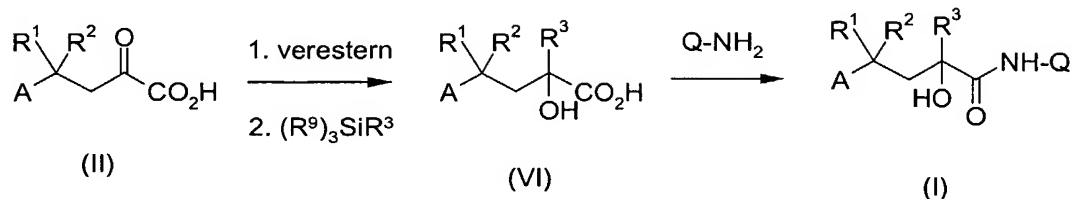
25

wobei R³ die oben angegebene Bedeutung hat und R⁹ eine C₁-C₅-Alkylgruppe bezeichnet, in Gegenwart eines Katalysators, z.B. Fluorid-Salzen oder Basen,

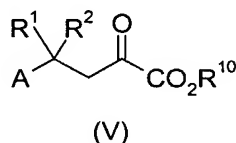
wie etwa Alkalicarbonaten (*J. Am. Chem. Soc.* **1989**, 111, 393), zur Titelverbindung (I) umgesetzt.

A2)

5 für B = CO



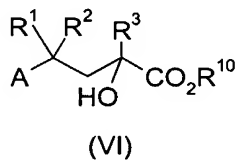
Alternativ können auch α -Ketosäuren (II) zu Verbindungen (V),



10

worin A, R^1 und R^2 wie oben beschrieben definiert sind und R^{10} C_1 - C_4 -Alkyl ist, nach den üblichen Methoden, z.B. mit Thionylchlorid in Methanol oder Ethanol oder mit Methyljodid und Alkalicarbonat, verestert werden und in Analogie zur Reaktionsfolge A1) von (III) in (I) in Verbindung (VI) umgewandelt werden.

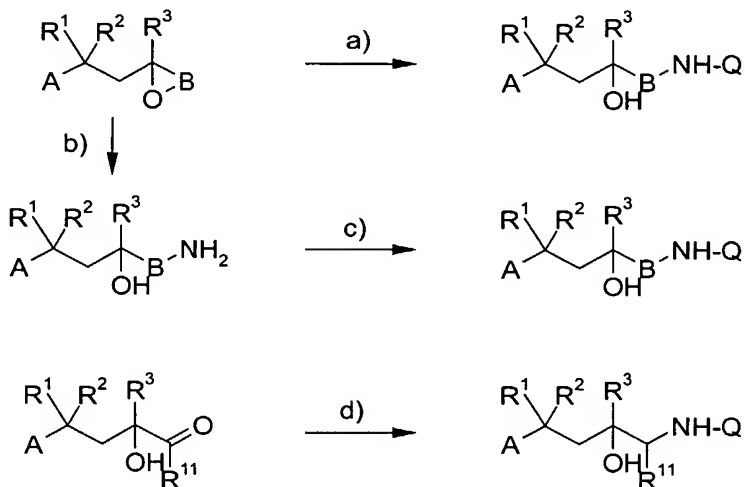
15



Der Ester wird unter Standardbedingungen, etwa wäßriger Alkalihydroxidlösung, zur Säure (VI; $R^{10} = H$) verseift. Diese wird zur Kupplung mit einem Aminochinolin oder Aminoisochinolin oder einem (partial-)hydrierten Chinolin- bzw. Isochinolin-Derivat ($Q-NH_2$) unter Verwendung eines gängigen Aktivierungsreagenzes, z.B. Thionylchlorid, gegebenenfalls in der Gegenwart eines Katalysators wie Dimethylaminopyridin, zur Titelverbindung (I) umgesetzt.

B)

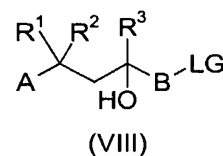
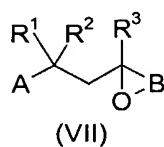
für B = eine gegebenenfalls durch Methyl oder Ethyl substituierte
Methylengruppe



5

a)

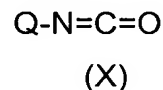
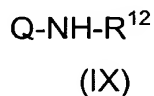
Eine Verbindung der allgemeinen Formel (VII) oder (VIII),



10

worin A, B und R^1 , R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben und LG eine beliebige Fluchtgruppe wie Halogenid oder Sulfonat bedeutet, wird mit einer Verbindung der allgemeinen Formel (IX) oder (X)

15



worin R^{12} ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_5 -Acylgruppe oder Alkoxy- oder Aryloxycarbonylgruppe bedeutet und Q die oben angegebene Bedeutung hat, umgesetzt, wobei der Rest R^{12} abgespalten oder ein intermediär gebildetes Oxazolidinon (vgl. z.B. S.J. Brickner, D.K. Hutchinson, M.R. Barbachyn, P.R.

20

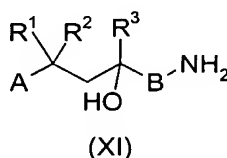
Manninen, D.A. Ulanowicz, S.A. Garmon, K.C. Grega, S.K. Hendges, D.S. Toops, C.W. Ford, G.E. Zurenko *J. Med. Chem.* **1996**, 39, 673) beispielsweise mit wäßrigen Alkalihydroxiden gespalten wird, um zur Titelverbindung (I) zu gelangen.

5

b)

Ein anderer Weg besteht darin, Verbindungen der Formel (VII) oder (VIII) mit Stickstoffnucleophilen, beispielsweise Azid-Salzen oder Ammoniak umzusetzen, wobei sich im ersten Falle eine Reduktion in der dem Fachmann bekannten

10 Weise, z.B. mit komplexen Hydridreagenzien, wie Lithiumaluminiumhydrid, oder durch eine Übergangsmetall-katalysierte Hydrogenolyse anschließt, um zu Verbindungen der Formel (XI) zu gelangen.



- 15 Den Resten R¹-R³, A und B kommt die gleiche Bedeutung wie oben angegeben zu.

c)

Verbindung (XI) kann unter Basenkatalyse, z.B. in Gegenwart tertiärer

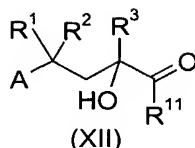
20 Aminbasen oder Alkalicarbonaten oder -hydroxiden, oder unter Übergangsmetallkatalyse, z.B. Palladiumkatalyse (J.P. Wolfe, S. Wagaw, J.-F. Marcoux, S.L. Buchwald *Acc. Chem. Res.* **1998**, 31, 805; J.F. Hartwig *Acc. Chem. Res.* **1998**, 31, 852), mit einem halogenierten Chinolin oder Isochinolin in die Titelverbindung (I) übergeführt werden.

25

d)

Schließlich läßt sich die Titelverbindung (I) auch durch reduktive Aminierung einer Verbindung der Formel (XII) mit Q-NH₂ synthetisieren, wobei z.B. Natriumcyanoborhydrid oder Natriumtriacetoxyborhydrid als Reduktionsmittel in

30 Betracht kommen.



R¹¹ bedeutet Methyl oder Ethyl gemäß der für die Methylengruppe in B definierten Substituenten.

5

Im Falle, daß die Verbindungen der allgemeinen Formel I als Salze vorliegen, kann dies beispielsweise in der Form des Hydrochlorids, Sulfats, Nitrats, Phosphats, Pivalats, Maleats, Fumarats, Tartrats, Benzoats, Mesylats, Citrats oder Succinats sein.

10

Wenn die erfindungsgemäßen Verbindungen als racemische Gemische vorliegen, können sie nach dem Fachmann geläufigen Methoden der Racemattrennung in die reinen, optisch aktiven Formen aufgetrennt werden. Beispielsweise lassen sich die racemischen Gemische durch Chromatographie an einem selbst optisch aktiven Trägermaterial (CHIRALPAK AD®) in die reinen Isomere trennen. Es ist auch möglich, die freie Hydroxygruppe in einer racemischen Verbindung der allgemeinen Formel I mit einer optisch aktiven Säure zu verestern und die erhaltenen diastereoisomeren Ester durch fraktionierte Kristallisation oder chromatographisch zu trennen und die

getrennten Ester jeweils zu den optisch reinen Isomeren zu verseifen. Als optisch aktive Säure kann beispielsweise Mandelsäure, Camphersulfonsäure oder Weinsäure verwendet werden.

20

Die Bindung der Substanzen an den Glucocorticoid-Rezeptor (GR) und weitere Steroidhormon-Rezeptoren (Mineralcorticoid-Rezeptor (MR), Progesteron-Rezeptor (PR) und Androgen-Rezeptor (AR)) wird mit Hilfe rekombinant hergestellter Rezeptoren überprüft. Cytosolpräparationen von Sf9 Zellen, die mit rekombinanten Baculoviren, die für den GR kodieren, infiziert worden waren, werden für die Bindungsuntersuchungen eingesetzt. Im Vergleich zur

Bezugssubstanz [³H]-Dexamethason zeigen die Substanzen eine hohe bis sehr hohe Affinität zum GR.

30

Darüberhinaus zeigen die hier beschriebenen Chinoline und Isochinoline der Formel (I) eine hohe Selektivität für den Glucocorticoid-Rezeptor. So zeigt Beispiel 4 z.B. folgendes Profil: $IC_{50}(GR) = 0.6-1.3 \text{ nM}$; $IC_{50}(MR)$, $IC_{50}(PR)$, $IC_{50}(AR) > 1 \text{ }\mu\text{M}$.

5

Als wesentlicher, molekularer Mechanismus für die anti-inflammatorische Wirkung von Glucocorticoiden wird die durch den GR vermittelte Hemmung der Transkription von Cytokinen, Adhäsionsmolekülen, Enzymen und anderer pro-inflammatorischen Faktoren angesehen. Diese Hemmung wird durch eine Interaktion des GR mit anderen Transkriptionsfaktoren, z.B. AP-1 und NF-kappa-B, bewirkt (zur Übersicht siehe Cato, ACB and Wade E, BioEssays **18**, 371-378 1996).

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I hemmen die durch Lipopolysaccharid (LPS) ausgelöste Sekretion des Cytokins IL-8 in der menschlichen Monozytenzelle THP-1. Die Konzentration der Cytokine wurde im Überstand mittels kommerziell erhältlicher ELISA-Kits bestimmt.

Die anti-inflammatorische Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I wurden im Tierexperiment durch Testen in der Crotonöl-induzierten Entzündung in der Ratte und der Maus getestet (J. Exp. Med. (1995), **182**, 99-108). Hierzu wurde den Tieren Crotonöl in ethanolischer Lösung topisch auf die Ohren appliziert. Die Testsubstanzen wurden gleichzeitig oder zwei Stunden vor dem Crotonöl ebenfalls topisch oder systemisch appliziert. Nach 16-24 Stunden wurden das Ohrgewicht als Maß für das entzündliche Ödem, die Peroxidaseaktivität als Maß für die Einwanderungen von Granulozyten und die Elastaseaktivität als Maß für die Einwanderung von neutrophilen Granulozyten gemessen. Die Verbindungen der allgemeinen Formel I hemmen in diesem Test sowohl nach topischer, als auch nach systemischer Applikation die drei oben genannten Entzündungsparameter.

Eine der häufigsten unerwünschten Wirkungen einer Glucocorticoid-Therapie ist der sogenannte "Steroiddiabetes" [vgl. Hatz, HJ, Glucocorticoide:

Immunologische Grundlagen, Pharmakologie und Therapierichtlinien, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart, 1998]. Ursache hierfür ist die Stimulation der Gluconeogenese in der Leber durch Induktion der hierfür verantwortlichen Enzyme und durch freie Aminosäuren, die aus dem Abbau von

5 Proteinen (katabole Wirkung der Glucocorticoide) entstehen. Ein Schlüsselenzym des katabolen Stoffwechsels in der Leber ist die Tyrosinaminotransferase (TAT). Die Aktivität dieses Enzyms kann photometrisch aus Leberhomogenaten bestimmt werden und stellt ein gutes Maß für die unerwünschten metabolischen Wirkungen der Glucocorticoide dar. Zur Messung

10 der TAT - Induktion werden die Tiere 8 Stunden nach Gabe der Testsubstanzen getötet, die Leber entnommen und die TAT - Aktivität im Homogenat gemessen. Die Verbindungen der allgemeinen Formel I induzieren in diesem Test in Dosen, in denen sie anti - inflammatorisch wirksam sind, nicht oder nur in geringem Maße die Tyrosinaminotransferase.

15

Aufgrund ihrer anti-inflammatorischen und zusätzlichen anti-allergischen, immunsuppressiven und anti-proliferativen Wirkung können die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I als Medikamente zur Behandlung oder Prophylaxe folgender Krankheitszustände bei Säugetieren

20 und Menschen Verwendung finden: Dabei steht der Begriff „ERKRANKUNG“ für die folgenden Indikationen:

- (i) Lungenerkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- 25 - Chronisch obstruktive Lungenerkrankungen jeglicher Genese, vor allem Asthma bronchiale
- Bronchitis unterschiedlicher Genese
- Alle Formen der restriktiven Lungenerkrankungen, vor allem allergische Alveolitis,
- 30 - Alle Formen des Lungenödems, vor allem toxisches Lungenödem
- Sarkoidosen und Granulomatosen, insbesondere Morbus Boeck

- (ii) Rheumatische Erkrankungen / Autoimmunerkrankungen / Gelenkerkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- Alle Formen rheumatischer Erkrankungen, insbesondere rheumatoide Arthritis, akutes rheumatisches Fieber, Polymyalgia rheumatica
 - Reaktive Arthritis
 - Entzündliche Weichteilerkrankungen sonstiger Genese
 - Arthritische Symptome bei degenerativen Gelenkerkrankungen (Arthrosen)
 - Traumatische Arthritiden
 - Kollagenosen jeglicher Genese, z.B. systemischer Lupus erythematodes, Sklerodermie, Polymyositis, Dermatomyositis- Sjögren-Syndrom, Still-Syndrom, Felty-Syndrom
- (iii) Allergien, die mit entzündlichen, und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- Alle Formen allergischer Reaktionen, z.B. Quincke Ödem, Heuschnupfen, Insektenstich, allergische Reaktionen auf Arzneimittel, Blutderivate, Kontrastmittel etc., Anaphylaktischer Schock, Urtikaria, Kontakdermatitis
- (iv) Gefäßentzündungen (Vaskulitiden)
- Panarteriitis nodosa, Arteriitis temporalis, Erythema nodosum
- (v) Dermatologische Erkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- Atopische Dermatitis (vor allem bei Kindern)
 - Psoriasis
 - Pityriasis rubra pilaris
 - Erythematöse Erkrankungen, ausgelöst durch unterschiedlichen Noxen, z.B. Strahlen, Chemikalien, Verbrennungen etc.
 - Bullöse Dermatosen
 - Erkrankungen des lichenoiden Formenkreises,
 - Pruritus (z. B. allergischer Genese)
 - Seborrhoisches Ekzem
 - Rosacea
 - Pemphigus vulgaris

- Erythema exsudativum multiforme
- Balanitis
- Vulvitis
- Haarausfall wie Alopecia areata
- 5 - Cutane T – Zell - Lymphome
- (vi) Nierenerkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
 - Nephrotisches Syndrom
 - Alle Nephritiden
- 10 (vii) Lebererkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
 - akuter Leberzellzerfall
 - akute Hepatitis unterschiedlicher Genese, z.B. viral, toxisch, arzneimittelinduziert
 - 15 - chronisch aggressive und / oder chronisch intermittierende Hepatitis
- (viii) Gastrointestinale Erkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
 - regionale Enteritis (Morbus Crohn)
 - Colitis Ulcerosa
 - 20 - Gastritis
 - Refluxoesophagitis
 - Gastroenteritiden anderer Genese, z.B. einheimische Sprue
- (ix) Proktologische Erkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
 - 25 - Analekzem
 - Fissuren
 - Hämorrhoiden
 - idiopathische Proktitis
- (x) Augenerkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
 - 30 - allergische Keratitis, Uveitis, Iritis,
 - Konjunktivitis
 - Blepharitis

- Neuritis nervi optici
 - Chorioiditis
 - Ophthalmia sympathica
- (xi) Erkrankungen des Hals-Nasen-Ohren-Bereiches, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- 5
- allergische Rhinitis, Heuschnupfen
 - Otitis externa, z.B. bedingt durch Kontaktexem, Infektion etc.
 - Otitis media
- (xii) Neurologische Erkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und /
- 10
- oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- Hirnödem, vor allem Tumor-bedingtes Hirnödem
 - Multiple Sklerose
 - akute Encephalomyelitis
 - Meningitis
- 15
- verschieden Formen von Krampfanfällen, z.B. BNS-Krämpfe
- (xiii) Bluterkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- Erworbene hämolytische Anämie
 - Idopathische Thrombocytopenia
- 20
- (xiv) Tumorerkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- Akute lymphatische Leukämie
 - Maligne Lymphome
 - Lymphogranulomatosen
- 25
- Lymphosarkome
 - Ausgedehnte Metastasierungen, vor allem bei Mamma- Bronchial- und Prostatakarzinom
- (xv) Endokrine Erkrankungen, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen Prozessen einhergehen:
- 30
- Endokrine Orbitopathie
 - Thyreotoxische Krise
 - Thyreoiditis de Quervain
 - Hashimoto Thyreoiditis

- Morbus Basedow
- (xvi) Organ- und Gewebstransplantationen , Graft-versus-host-disease(xvii)
Schwere Schockzustände, z.B anaphylaktischer Schock , systemic inflammatory response syndrome (SIRS)
- 5 (xviii) Substitutionstherapie bei:
 - angeborene primäre Nebenniereninsuffizienz, z.B. kongenitales adrenogenitales Syndrom
 - erworbene primäre Nebenniereninsuffizienz, z.B. Morbus Addison, autoimmune Adrenalitis, postinfektiös, Tumoren, Metastasen etc.
 - 10 - angeboren sekundäre Nebenniereninsuffizienz, z.B. kongenitaler Hypopituitarismus
 - erworbene sekundäre Nebenniereninsuffizienz, z.B. postinfektiös, Tumoren etc.
- (xix) Emesis, die mit entzündlichen, allergischen und / oder proliferativen
15 Prozessen einhergehen:
 - z.B. in Kombination mit einem 5-HT₃-Antagonisten bei Zytostika - bedingten Erbrechen.
- (xx) Schmerzen bei entzündlicher Genese, z.B. Lumbago
- 20 Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I zur Therapie und Prophylaxe weiterer oben nicht genannter Krankheitszustände eingesetzt werden, für die heute synthetische Glucocorticoide verwendet werden (siehe dazu Hatz, HJ, Glucocorticoide: Immunologische Grundlagen, Pharmakologie und Therapierichtlinien,
25 Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart, 1998).
- Alle zuvor genannten Indikationen (i) bis (xx) sind ausführlich beschrieben in Hatz, HJ, Glucocorticoide: Immunologische Grundlagen, Pharmakologie und Therapierichtlinien, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart, 1998.
- 30 Für die therapeutische Wirkungen bei den oben genannten Krankheitszuständen ist die geeignete Dosis unterschiedlich und hängt beispielsweise von der Wirkstärke der Verbindung der allgemeinen Formel I,

dem Wirt, der Art der Verabreichung und der Art und der Schwere der zu behandelnden Zustände, sowie der Verwendung als Prophylaktikum oder Therapeutikum ab.

5 Die Erfindung liefert weiterhin

(i) die Verwendung eines der erfindungsgemäßen Verbindung gemäß Formel I oder deren Gemisch zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von einer ERKRANKUNG;

10 (ii) ein Verfahren zur Behandlung von einer ERKRANKUNG, welches Verfahren eine Verabreichung einer Verbindungsmenge gemäß der Erfindung umfaßt, wobei die Menge die Krankheit unterdrückt, und wobei die Verbindungsmenge einem Patienten gegeben wird, der ein solches Medikament benötigt;

15 (iii) eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Behandlung von einer ERKRANKUNG, welche Behandlung eines der erfindungsgemäßen Verbindungen oder deren Gemisch und wenigstens einen pharmazeutischen Hilfs- und/oder Trägerstoff umfaßt.

Im allgemeinen sind bei Tieren zufriedenstellende Resultate zu erwarten, wenn
20 die täglichen Dosen einen Bereich von 1 µg bis 100.000 µg der erfindungsgemäßen Verbindung pro kg Körpergewicht umfassen. Bei größeren Säugetieren, beispielsweise dem Menschen, liegt eine empfohlene tägliche Dosis im Bereich von 1 µg bis 100.000 µg pro kg Körpergewicht. Bevorzugt ist eine Dosis von 10 bis 30.000 µg pro kg Körpergewicht, mehr bevorzugt eine
25 Dosis von 10 bis 10.000 µg pro kg Körpergewicht. Zum Beispiel wird diese Dosis zweckmäßigerweise mehrmals täglich verabreicht. Zur Behandlung eines akuten Schocks (z.B. anaphylaktischer Schock) können Einzeldosen gegeben werden, die deutlich über den oben genannten Dosen liegen.

30 Die Formulierung der pharmazeutischen Präparate auf Basis der neuen Verbindungen erfolgt in an sich bekannter Weise, indem man den Wirkstoff mit den in der Galenik gebräuchlichen Trägersubstanzen, Füllstoffen, Zerfallsbeeinflussern, Bindemitteln, Feuchthaltemitteln, Gleitmitteln,

Absorptionsmitteln, Verdünnungsmitteln, Geschmackskorrigentien, Färbemitteln usw., verarbeitet und in die gewünschte Applikationsform überführt. Dabei ist auf Remington's Pharmaceutical Science, 15th ed. Mack Publishing Company, East Pennsylvania (1980) hinzuweisen.

5

Für die orale Applikation kommen insbesondere Tabletten, Dragees, Kapseln, Pillen, Pulver, Granulate, Pastillen, Suspensionen, Emulsionen oder Lösungen in Frage.

10 Für die parenterale Applikation sind Injektion- und Infusionszubereitungen möglich.

Für die intraartikulären Injektion können entsprechend zubereitet Kristallsuspensionen verwendet werden.

15

Für die intramuskuläre Injektion können wässrige und ölige Injektionslösungen oder Suspensionen und entsprechende Depotpräparationen Verwendung finden.

20 Für die rektale Applikation können die neuen Verbindungen in Form von Suppositorien, Kapseln, Lösungen (z.B. in Form von Klysmen) und Salben sowohl zur systemischen, als auch zur lokalen Therapie verwendet werden.

Zur pulmonalen Applikation der neuen Verbindungen können diese in Form von Aerosolen und Inhalaten verwendet werden.

25

Für die lokale Anwendung an Augen, äußerem Gehörgang, Mittelohr, Nasenhöhle und Nasennebenhöhlen können die neuen Verbindungen als Tropfen, Salben und Tinkturen in entsprechenden pharmazeutischen Zubereitungen verwendet werden.

30

Für die topische Auftragung sind Formulierungen in Gelen, Salben, Fettsalben, Cremes, Pasten, Puder, Milch und Tinkturen möglich. Die Dosierung der

Verbindungen der allgemeinen Formel I sollte in diesen Zubereitungen 0.01% - 20% betragen, um eine ausreichende pharmakologische Wirkung zu erzielen.

Die Erfindung umfaßt ebenfalls die erfindungsgemäßen Verbindungen der
5 allgemeinen Formel I als therapeutischen Wirkstoff. Weiterhin gehört zur Erfindung die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I als therapeutischen Wirkstoff zusammen mit pharmazeutisch verträglichen und annehmbaren Hilfsstoffen und Trägerstoffen.

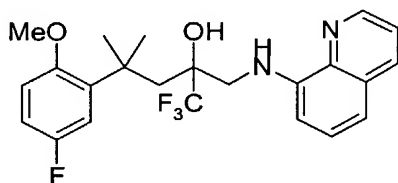
Ebenfalls umfaßt die Erfindung eine pharmazeutische Zusammensetzung, die
10 eine der pharmazeutisch aktiven, erfindungsgemäßen Verbindungen oder deren Gemisch oder deren pharmazeutisch verträgliches Salz und ein pharmazeutisch verträgliches Salz oder pharmazeutisch verträgliche Hilfsstoffe und Trägerstoffe enthält.

Die nachstehenden Beispiele dienen der näheren Erläuterung der Erfindung ohne sie darauf beschränken zu wollen. Die Synthesen von wichtigen Vorstufen, die im Rahmen des experimentellen Teils nicht offenbart sind, sind bereits Stand der Technik, und können zum Beispiel aus der WO 98/54159 und WO

5 02/10143 entnommen werden.

Experimenteller Teil

10 Beispiel 1



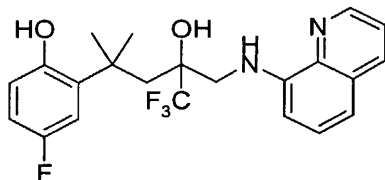
1-(Chinolin-8-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2- (trifluormethyl)pentan-2-ol

200 mg (0.68 mmol) 2-[2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-methylpropyl]-2-

15 (trifluormethyl)oxiran (WO 00/32584) und 99 mg (0.68 mmol) 8-Aminochinolin werden in 0,2 mL 3,4,5,6-Tetrahydro-2-(1H)-pyrimidon (DMPU) 20 h auf 130 °C erwärmt. Nach Reinigung des Reaktionsgemischs an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-20 %) werden 230 mg des Produkts erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.47 (s, 3H), 1.65 (s, 3H), 2.25 (d, 1H), 2.85 (d, 1H), 3.30
20 (AB-System, 2H), 3.85 (s, 3H), 6.13 (br., d, 1H), 6.80 (dd, 1H), 6.95 (ddd, 1H), 7.13 (d, 1H), 7.20 (dd, 1H), 7.32 (z, 1H), 7.45 (m, 1H), 8.18 (m, 1H), 8.72 (dd, 1H).

25 Beispiel 2

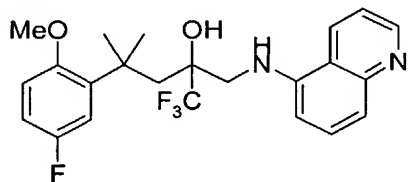


1-(Chinolin-8-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

200 mg (0.46 mmol) 1-(Chinolin-8-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 20 ml CH₂Cl₂ werden bei 0 °C mit 9 ml 1M

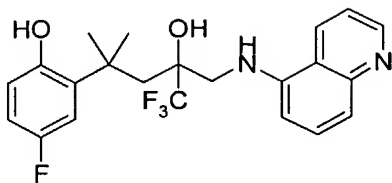
- 5 Bortribromid-CH₂Cl₂-Lösung versetzt. Nach 20 h bei Raumtemperatur wird der Ansatz in gesättigte NaHCO₃-Lösung gegossen, 20 Minuten gerührt und mit CH₂Cl₂ extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden mit Wasser gewaschen, getrocknet (Na₂SO₄) und im Vakuum eingeengt. Chromatographie mit Hexan-Essigester (0-25 %) an Kieselgel liefert 190 mg des Produkts.
- 10 ¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.48 (s, 3H), 1.62 (s, 3H), 2.20 (d, 1H), 3.18 (d, 1H), 3.35 (s, 2H), 6.45 (d, 1H), 6.52 (dd, 1H), 6.65 (ddd, 1H), 7.08 (dd, 1H), 7.15 (d, 1H), 7.35 (t, 1H), 7.50 (dd, 1H), 8.25 (d, 1H), 8.83 (dd, 1H).

15 **Beispiel 3**



1-(Chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

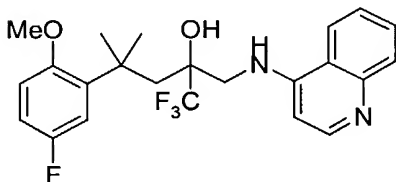
- Analog zu Beispiel 1 werden 200 mg (0.48 mmol) 2-[2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-methylpropyl]-2-(trifluormethyl)oxiran mit 99 mg (0.68 mmol)
- 20 5-Aminochinolin umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-70 %) werden 58 mg des Produkts erhalten.
- ¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.47 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.38 (d, 1H), 2.78 (d, 1H), 3.15 (dd, 1H), 3.33 (dd, 1H), 3.85 (s, 3H), 4.65 (br., 1H), 6.10 (d, 1H), 6.80 (dd, 1H),
- 25 6.93 (ddd, 1H), 7.10 (dd, 1H), 7.37 (dd, 1H), 7.50 (t, 1H), 7.61 (d, 1H), 8.18 (d, 1H), 8.80 (dd, 1H).

Beispiel 4

1-(Chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 5 Analog zu Beispiel 2 werden 58 mg (0.13 mmol) 1-(Chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 6 ml CH₂Cl₂ mit 2.6 ml 1M Bortribromid-CH₂Cl₂-Lösung umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-70 %) werden 22 mg des Produkts erhalten.
- ¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.48 (s, 3H), 1.54 (s, 3H), 2.45 (d, 1H), 2.82 (d, 1H), 3.20 (dd, 1H), 3.40 (dd, 1H), 5.05 (br., 1H), 6.25 (d, 1H), 6.70 (m, 1H), 6.85 (dd, 1H), 6.95 (dd, 1H), 7.45 (dd, 1H), 7.53 (d, 1H), 7.58 (d, 1H), 8.32 (d, 1H), 8.68 (d, 1H).
- 10

15 **Beispiel 5**



1-(Chinolin-4-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 20 *1-Amino-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)propan-2-ol*
1.0 g (3.4 mmol) 2-[2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl-2-methylpropyl]-2-(trifluormethyl)oxiran in 68 ml THF werden mit 1.1 g Natriumazid und 180 mg Ammoniumchlorid in 14 ml Wasser und 26 ml Ethanol 6 h unter Rückfluß erhitzt. Der Ansatz wird eingeeengt, mit Ether verdünnt, mit Wasser gewaschen,
- 25 getrocknet (Na₂SO₄) und eingeeengt. Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-15 %) liefert 950 mg 1-Azido-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)propan-2-ol. Diese werden in 29 ml THF gelöst und bei

0 °C portionsweise mit 270 mg Lithiumaluminiumhydrid versetzt. Nach 1 h wird der Ansatz mit Essigester und Wasser behandelt und über Celite filtriert. Die Essigesterphase wird getrocknet (Na_2SO_4) und im Vakuum eingengt. 920 mg Amin werden erhalten.

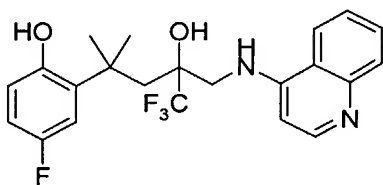
- 5 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3): δ = 1.4 (s, 3H), 1.5 (s, 3H), 2.15 (d, 1H), 2.45 (d, 1H), 2.55 (d, 1H), 2.75 (d, 1H), 2.80 (m), 3.8 (s, 3H), 6.8 (dd, 1H), 6.9 (td, 1H), 7.05 (dd, 1H)

1-(Chinolin-4-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 10 500 mg (1.6 mmol) 1-Amino-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)propan-2-ol, 265 mg (1.6 mmol) 4-Chlorchinolin und 183 mg (1.6 mmol) Diazabicyclo-[2.2.2]octan werden 3 h auf 150 °C erhitzt. Der Ansatz wird in CH_2Cl_2 und Wasser gelöst. Die wäßrige Phase wird mit CH_2Cl_2 extrahiert, die vereinigten organischen Extrakte mit Wasser gewaschen, getrocknet (Na_2SO_4)
 15 und i. Vak. eingengt. Chromatographie an Kieselgel mit CH_2Cl_2 -Methanol (0-10 %) liefert 305 mg Produkt.

- $^1\text{H-NMR}$ ($\text{D}_6\text{-DMSO}$); δ = 1.40 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.10 (d, 1H), 2.88 (d, 1H), 3.05 (dd, 1H), 3.15 (dd, 1H), 3.80 (s, 3H), 5.96 (d, 1H), 6.00 (s, 1H), 6.26 (br. t, 1H), 6.98 (d, 1H), 7.02 (td, 1H), 7.10 (dd, 1H), 7.45 (t, 1H), 7.60 (t, 1H), 7.77 (d, 1H), 7.95 (d, 1H), 8.30 (d, 1H).
 20

Beispiel 6



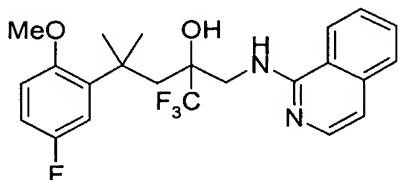
- 25 1-(Chinolin-4-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- Analog zu Beispiel 2 werden 200 mg (0.46 mmol) 1-(Chinolin-4-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol und 9 ml 1M Bortribromid- CH_2Cl_2 -Lösung umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit
 30 CH_2Cl_2 -Methanol (0-15 %) werden 138 mg Produkt erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO); δ = 1.40 (s, 3H), 1.58 (s, 3H), 1.95 (d, 1H), 3.00 – 3.50 (m, 3H), 6.05 (m+d, 2H), 6.65 (br., 1H), 6.80 (dd, 1H), 6.86 (td, 1H), 7.05 (dd, 1H), 7.50 (t, 1H), 7.65 (t, 1H), 7.80 (d, 1H), 8.02 (d, 1H), 8.32 (d, 1H), 9.82 (br., 1H).

5

Beispiel 7



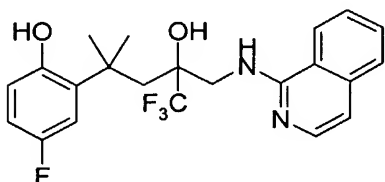
4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(isochinolin-1-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 10 Analog zu Beispiel 1 werden 200 mg (0.68 mmol) 2-[2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-methylpropyl]-2-(trifluormethyl)oxiran und 99 mg (0.68 mmol) 1-Aminoisochinolin umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-60%) werden 65 mg Produkt erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.45 (s, 3H), 1.72 (s, 3H), 2.40 (d, 1H), 3.00 (d, 1H), 3.40 (d, 1H), 3.88 (s, 3H), 4.23 (d, 1H), 6.40 (d, 1H), 6.63 (d, 1H), 6.82 (dd, 1H), 6.89 (td, 1H), 7.15 (dd, 1H), 7.45 (d, 1H), 7.55 (t, 1H), 7.65 (t, 1H), 8.45 (br., 1H).

20

Beispiel 8



4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-1-(isochinolin-1-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

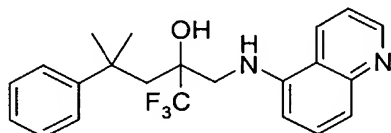
- Analog zu Beispiel 2 werden 65 mg (0.15 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(isochinolin-1-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol mit 2.7 ml 1M Bortribromid-CH₂Cl₂-Lösung umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-80 %) erhält man 33 mg des Produkts.

25

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.40 (s, 3H), 1.60 (s, 3H), 2.00 (d, 1H), 2.87 (d, 1H), 3.53 (d, 1H), 4.23 (d, 1H), 6.25 (d, 1H), 6.70 – 6.90 (m, 3H), 7.00 (dd, 1H), 7.42 (t, 1H), 7.48 (d, 1H), 7.58 (t, 1H), 8.05 (br., 1H), 8.22 (d, 1H), 9.80 (br., 2H).

5

Beispiel 9



1-(Chinolin-5-ylamino)-4-methyl-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 10 *2-(2-Methyl-2-phenylpropyl)-2-(trifluormethyl)oxiran*
 10.4 g 4-Methyl-2-oxo-4-phenylpentansäure (WO98/54159) in 250 ml Dimethylformamid werden bei –5 °C mit 4.1 ml Thionylchlorid und nach 15 min mit 4 ml Methanol versetzt. Nach 15 h bei Raumtemperatur wird der Ansatz mit Wasser verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die organischen Extrakte
 15 werden mit Wasser gewaschen, getrocknet (Na₂SO₄) und eingeeengt, wobei 9.3 g 4-Methyl-2-oxo-4-phenylpentansäure-methylester erhalten werden. Diese werden in 558 ml DMF bei –5°C mit 15.5 ml (104.63 mmol) (Trifluormethyl)trimethylsilan und 20.5 g (63.28 mmol) Caesiumcarbonat versetzt und 16 h bei Raumtemperatur gerührt. Man gibt Wasser hinzu, extrahiert mit
 20 Ethylacetat, wäscht die organische Phase mit Wasser und trocknet (Na₂SO₄). Das eingeeengte Zwischenprodukt wird in 200 ml THF aufgenommen und 50 ml einer 1 M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid in THF werden zugegeben. Man rührt 2 Stunden, gibt Wasser zu, extrahiert mit Ethylacetat, wäscht die organische Phase mit Wasser und trocknet (Na₂SO₄). Nach Chromatographie
 25 an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-30%) werden 8.35 g 2-Hydroxy-4-methyl-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentansäure-methylester erhalten. Der Ester (8.3 g, 28.59 mmol) wird in 180 ml THF gelöst, und über einen Zeitraum von 2,5 Stunden werden 1.52 g (36.20 mmol) Lithiumaluminiumhydrid in kleinen Portionen zugegeben. Nach vollständigem Umsatz werden 5 ml Ethylacetat
 30 zugetropft und nach weiteren 10 min werden vorsichtig 10 ml Wasser zugegeben. Man filtriert vom gebildeten Niederschlag ab und wäscht sorgfältig

mit Ethylacetat. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-35%) werden 5.40 g 4-Methyl-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentan-1,2-diol erhalten. Zum Diol (5.40 g, 20.59 mmol) in 43 ml THF werden 5.6 g (21.35 mmol) Triphenylphosphin und unter Eiskühlung 4.3 ml (27.31 mmol)

- 5 Azodicarbonsäure-diethylester gegeben. Die Reaktionsmischung wird 3 Stunden unter Rückfluß erhitzt und nach dem Abkühlen eingengt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-15%) werden 4.18 g Produkt erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.37 (s, 3H), 1.41 (s, 3H), 2.20 (m, 1H), 2.27 (d, 1H), 2.55
10 (d, 1H), 2.67 (d, 1H), 7.18-7.35 (m, 5H).

1-(Chinolin-5-ylamino)-4-methyl-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

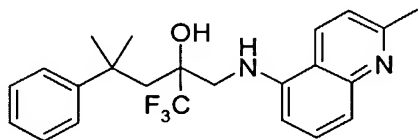
Analog zu Beispiel 1 werden 300 mg (1.22 mmol) 2-(2-Methyl-2-phenylpropyl)-2-(trifluormethyl)oxiran und 882 mg (6.12 mmol) 5-Aminochinolin umgesetzt.

- 15 Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-75%) werden 85 mg Produkt erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.45 (s, 3H), 1.60 (s, 3H), 2.30 (d, 1H), 2.36 (d, 1H), 3.02 (dd, 1H), 3.05 (s, 1H), 3.25 (dd, 1H), 4.24 (dd, 1H), 6.11 (d, 1H), 7.28-7.56 (m, 8H), 8.04 (d, 1H), 8.86 (dd, 1H).

20

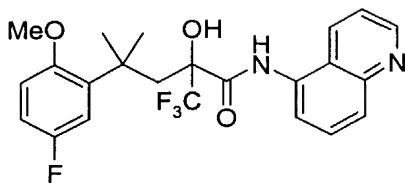
Beispiel 10



4-Methyl-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

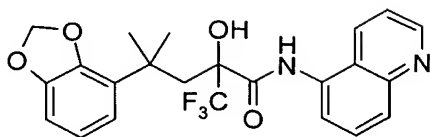
- 25 Analog zu Beispiel 1 werden 500 mg (2.05 mmol) 2-(2-Methyl-2-phenylpropyl)-2-(trifluormethyl)oxiran und 650 mg (4.10 mmol) 5-Amino-2-methylchinolin umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-70%) werden 485 mg Produkt erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.44 (s, 3H), 1.59 (s, 3H), 2.30 (d, 1H), 2.35 (d, 1H), 2.72 (s, 3H), 3.01 (dd, 1H), 3.04 (s, 1H), 3.23 (dd, 1H), 4.18 (dd, 1H), 6.04 (d, 1H),
30 7.21 (d, 1H), 7.30 (dt, 1H), 7.37-7.51 (m, 6H), 7.92 (d, 1H).

Beispiel 11

N-(Chinolin-5-yl)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentansäureamid

- 5 540 mg (2.13 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure (WO 00/32584) in 15 ml DMF werden bei -5°C unter Argon mit 0.18 ml Thionylchlorid versetzt. Nach 20 min Rühren bei -3°C bis $+3^{\circ}\text{C}$ werden 470 mg (3.26 mmol) 5-Aminochinolin zugegeben. Man lässt auf Raumtemperatur erwärmen, rührt weitere 16 Stunden, versetzt mit 10%iger Zitronensäure,
- 10 extrahiert mit Ethylacetat, wäscht die organische Phase mit Wasser und trocknet (Na_2SO_4). Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-75%) werden 680 mg
- N-(Chinolin-4-yl)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäureamid erhalten, die in 22 ml DMF gelöst und auf 0°C gekühlt werden. Die Lösung wird
- 15 mit 1.80 ml (Trifluormethyl)trimethylsilan und 2.43 g Cäsiumcarbonat versetzt und 16 h bei Raumtemperatur gerührt. Man gibt Wasser hinzu, extrahiert mit Ethylacetat, wäscht die organische Phase mit Wasser und trocknet über Natriumsulfat. Das eingeeengte Zwischenprodukt wird in 10 ml THF aufgenommen und 5.5 ml einer 1 M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid
- 20 werden zugegeben. Man rührt 1.5 Stunden, gibt Wasser zu, extrahiert mit Ethylacetat, wäscht die organische Phase mit Wasser und trocknet über Natriumsulfat. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-70%) werden 420 mg Produkt erhalten.
- $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3); δ = 1.44 (s, 3H), 1.46 (s, 3H), 2.80 (d, 1H), 3.10 (d, 1H), 3.57 (s, 1H), 3.89 (s, 3H), 6.81 (dd, 1H), 6.89 (m, 1H), 6.99 (dd, 1H), 7.45 (dd, 1H), 7.73 (t, 1H), 7.95 (d, 1H), 7.99 (d, 1H), 8.00 (d, 1H), 8.83 (br., 1H), 8.95 (dd, 1H).
- 25

Beispiel 12

4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

5

1,3-Benzodioxol-4-carbonsäure-methylester:

- 50 g 2,3-Dihydroxybenzoesäure in 450 ml Methanol werden bei Raumtemp. tropfenweise mit 50 ml Thionylchlorid versetzt. Anschließend wird die Lösung für 5h auf 60°C erhitzt und noch über Nacht bei Raumtemp. gerührt. Das
- 10 Lösungsmittel wird vollständig im Vakuum entfernt und das verbleibende Öl in Diethylether aufgenommen und mit ges. Bicarbonatlösung extrahiert. Nach Waschen mit Sole, Trocknen mit Natriumsulfat und Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum erhält man 46 g 2,3-Dihydroxybenzoesäure-methylester. Dieser wird in 575 ml DMF und 20.2 ml Dibrommethan mit 56.7 g
- 15 Kaliumcarbonat versetzt und er wird 5 h unter Argon auf 100°C erwärmt. Anschließend wird noch über Nacht bei Raumtemp. gerührt. Es wird dann mit Wasser versetzt und dreimal mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird mehrfach mit Wasser gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und man erhält 50.2 g 1,3-Benzodioxol-
- 20 4-carbonsäure-methylester als braunen Feststoff. Fp.: 55-57°C

4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxopentansäure

- 4.76 g 1,3-Benzodioxol-4-carbonsäure-methylester in 65 ml trockenen THF werden bei Raumtemp. zu einer Lösung von 21 ml 3 M Methylmagnesiumchlorid
- 25 in THF unter Argon zugetropft. Es wird 3h gerührt und dann langsam mit 1N Salzsäure versetzt. Nach Extraktion mit Essigester und Waschen der organischen Phase mit Wasser wird mit Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 5.0 g 1-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-1-methylethanol als braunes Öl. Davon werden 3.6 g und 5.4 g 2-
- 30 (Trimethylsilyloxy)-acrylsäureethylester in 80 ml Dichlormethan bei -70°C mit 18 ml Zinntetrachlorid versetzt. nach 15 min. rühren bei -70°C wird die Lösung auf

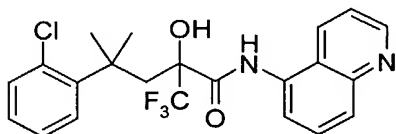
halbgesättigte Natriumcarbonatlösung gegossen, mit Essigester versetzt und stark gerührt. Die Phasen werden getrennt und die Wasserphase zweimal mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird mit Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält
5 ein gelbes Öl, welches mit 60 ml 1N Natronlauge und 120 ml Methanol versetzt wird und 3h bei Raumtemp. gerührt wird. Das Methanol wird im Vakuum entfernt und die Wasserphase mit Diethylether extrahiert. Dann wird die Wasserphase durch Zugabe von 120 ml 1N Salzsäure angesäuert und 3 Mal mit Diethylether extrahiert. Die Etherphase wird getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum
10 entfernt. Man erhält 4.2 g 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxopentansäure als gelbes Öl. MS (EI): $M^+ = 250$ (M=250)

4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid
100 mg 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxopentansäure in 1 ml
15 Dimethylacetamid werden bei 0°C mit 0.034 ml Thionylchlorid versetzt und 20 min. gerührt. Dann werden 61 mg 5-Aminochinolin zugegeben und es wird über Nacht bei Raumtemp. gerührt. Es wird auf Natriumhydrogencarbonatlösung gegeben und 3 Mal mit Essigester extrahiert. Es wird mit Sole gewaschen, getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das verbleibende Öl wird
20 durch Dickschichtchromatographie (Kieselgel, Aceton / Hexan 1:1) getrennt. Man erhält 25 mg 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid als gelben Schaum. MS (EI): $M^+ = 376.3$ (M=376.4)

4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid
25 22 mg 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid und 0.04 ml Trifluormethyltrimethylsilan in 1 ml DMF werden bei 0°C mit 11 mg Cäsiumcarbonat versetzt. Nach 2h wird eine Spatelspitze Tetrabutylammoniumfluorid zugegeben und nach weiteren 20 min. wird die
30 Reaktion auf Wasser gegeben. Es wird 3 Mal mit Essigester extrahiert, mit Wasser und Sole gewaschen, getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das verbleibende Öl wird durch Chromatographie an Kieselgel

getrennt. Man erhält 11 mg 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid als Feststoff. Fp.: 164-167°C

5 Beispiel 13



N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

10 *N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlorphenyl)-4-methyl- 2-oxopentanamid*

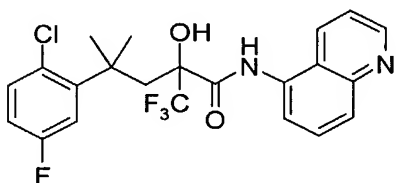
Aus 200 mg 4-(2-Chlorphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure (WO00/32584) werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid nach Chromatographie an Kieselgel 152 mg N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlorphenyl)-4-methyl-2-oxopentanamid erhalten. MS (EI):

15 $M^+ = 366, 368 (3:1); (M=366.8)$

N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

Aus 142 mg N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlorphenyl)-4-methyl-2-oxopentanamid werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 82 mg N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid erhalten. Fp.: 210-214°C

25 Beispiel 14:



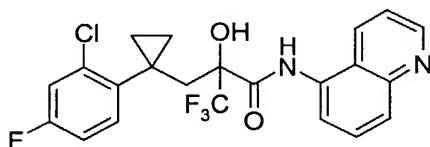
N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlor-5-fluorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlor-5-fluorphenyl)-4-methyl-2-oxopentanamid

Aus 520 mg 4-(2-Chlor-5-fluorphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure (WO 02/10143) werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 400 mg *N*-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlor-5-fluorphenyl)-4-methyl-2-oxopentanamid erhalten. Fp.:145-146°C

N-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlor-5-fluorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

Aus 384 mg *N*-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlor-5-fluorphenyl)-4-methyl-2-oxopentanamid werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 60 mg *N*-(Chinolin-5-yl)-4-(2-chlor-5-fluorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid erhalten. Fp.188-189°C

Beispiel 15*N*-(Chinolin-5-yl)-3-[1-(2-chlor-4-fluorphenyl)-cyclopropyl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)propanamid*N*-(Chinolin-5-yl)-3-[1-(2-chlor-4-fluorphenyl)-cyclopropyl]-2-oxopropanamid

Aus 512 mg 3-[1-(2-Chlor-4-fluorphenyl)-cyclopropyl]-2-oxopropionsäure (WO 02/10143) werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 535 mg *N*-(Chinolin-5-yl)-3-[1-(2-chlor-4-fluorphenyl)-cyclopropyl]-2-oxopropanamid als Schaum erhalten.

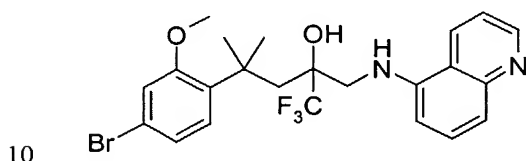
N-(Chinolin-5-yl)-3-[1-(2-chlor-4-fluorphenyl)-cyclopropyl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)propanamid

Aus 535 mg N-(Chinolin-5-yl)-3-[1-(2-chlor-4-fluorphenyl)-cyclopropyl]-2-oxopropanamid

werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid (Beispiel 12) nach

- 5 Chromatographie an Kieselgel 200 mg N-(Chinolin-5-yl)-3-[1-(2-chlor-4-fluorphenyl)-cyclopropyl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)pentanamid erhalten. Fp.: 220-221°C

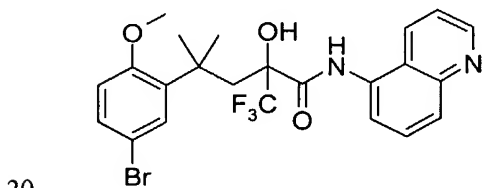
Beispiel 16



4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-1-(chinolin-5-ylamino)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- Analog zu Beispiel 1 werden 200 mg 2-[2-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-2-methylpropyl]-2-(trifluormethyl)oxiran (WO 00/32585) und 5-Aminochinolin
15 umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (1+1) werden 43 mg 4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-1-(chinolin-5-ylamino)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol erhalten. Fp.: 181°C

Beispiel 17:



4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

1-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-1-methylethanol

- 25 62 ml einer 3 M Methylmagnesiumbromidlösung in Tetrahydrofuran werden in einer Stunde bei 0°C in 18,6 g 5-Brom-2-methoxybenzoesäuremethylester und 180 ml Diethylether eingetropft. Nach 16 Stunden bei Raumtemperatur wird unter Eiskühlung mit gesättigter Ammoniumchloridlösung und Ethylacetat

versetzt. Die Ethylacetatphase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet (Na_2SO_4) und eingedampft. Man erhält nach Kugelrohrdestillation (Kp.: $140^\circ\text{C}/0,04\text{hPa}$) 16,7 g kristallines 1-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-1-methylethanol. Fp.: $66-68^\circ\text{C}$.

5

4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure-ethylester

9.8 g 1-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-1-methylethanol und 15,24 g 2-(Trimethylsilyloxy)-acrylsäureethylester in 150 ml Dichlormethan werden bei -70°C mit 5,6 ml Zinntetrachlorid versetzt. Nach 20 Minuten bei -70°C wird die

- 10 Lösung auf eine halbgesättigte Kaliumcarbonatlösung gegossen und mit Dichlormethan versetzt. Die Dichlormethanphase wird mit Kaliumcarbonatlösung, 1 M Salzsäure und Wasser gewaschen, getrocknet (Na_2SO_4) und eingeeengt. Nach Kugelrohrdestillation werden 5,2 g 4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure-ethylester erhalten. Kp.:
15 $160^\circ\text{C}/0,04\text{ hPa}$

4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure

- 4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure-ethylester in 30 ml Methanol und 12 ml 1 M Natronlauge werden 1 Stunde bei Raumtemperatur
20 gerührt und das Methanol abdestilliert. Es wird mit Wasser und Hexan versetzt, die Wasserphase unter Eiskühlung mit verdünnter Salzsäure angesäuert und mit Ethylacetat versetzt. Die Ethylacetatphase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet (Na_2SO_4) und eingeeengt. Nach Kristallisation aus Hexan werden 1,8 g 4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure erhalten. Fp.: 80°C

25

4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid

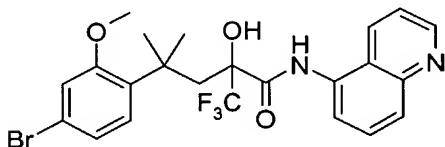
- Aus 630 mg 4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 730 mg 4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid erhalten.
30 Fp.: $133-135^\circ\text{C}$

4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

Aus 617 mg 4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid

- 5 werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 484 mg 4-(5-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid erhalten. Fp.: 243-245°C

10 **Beispiel 18:**

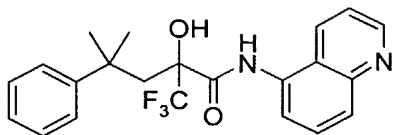


4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

- 15 *4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid*
Aus 630 mg 4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-oxopentansäure (WO 98/54159) werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 363 mg 4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid erhalten. Fp.: 114-115°C
- 20

4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

- Aus 528 mg 4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid
- 25 werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 280 mg 4-(4-Brom-2-methoxyphenyl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid erhalten. Fp.: 208-209°C

Beispiel 19:N-(Chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentanamid5 *N-(Chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxo-4-phenylpentanamid*

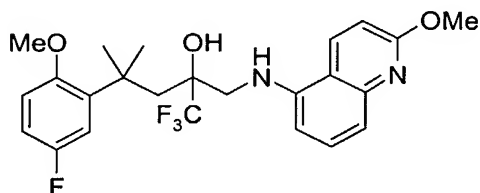
Aus 515 mg 4-Methyl-2-oxo-4-phenylpentansäure (WO98/54159) werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxopentanamid (Beispiel 12) nach Chromatographie an Kieselgel 370 mg N-(Chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxo-4-phenylpentanamid erhalten. Fp.: 98-99°C

10

N-(Chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentanamid

Aus 200 mg N-(Chinolin-5-yl)-4-methyl-2-oxo-4-phenylpentanamid werden nach der Vorschrift für 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-N-(chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanamid (Beispiel 12) nach

15 Chromatographie an Kieselgel 85 mg N-(Chinolin-5-yl)-2-hydroxy-4-methyl-4-phenyl-2-(trifluormethyl)pentanamid erhalten. Fp.: 181-182°C

Beispiel 20

20 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-methoxyquinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

5-Nitrochinolin-1-oxid

Eine Lösung von 25.5 g (146 mmol) 5-Nitrochinolin in 544 mL Essigsäure und 272 mL 30 proz. wässrige H₂O₂-Lösung werden 100 min auf 62-69 °C erhitzt.

25 Das Reaktionsgemisch wird auf ges. NaCl-Lösung gegossen und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden unter Toluol-Zusatz auf ca. 50 mL eingengt. Säulenchromatographie an Kieselgel mit Essigester-MeOH liefert 12.3 g des Produkts als gelben Feststoff.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 7.5 (dd, 1H), 7.85 (t, 1H), 8.45 (d, 1H), 8.5 (d, 1H), 8.6 (d, 1H), 9.15 (d, 1H).

2-Methoxy-5-nitrochinolin

Eine Suspension von 1 g (5 mmol) 5-Nitrochinolin-1-oxid, 1.23 g (6.4 mmol)

- 5 Toluolsulfonsäurechlorid und 1.4 mL (9.9 mmol) Triethylamin in 30 mL MeOH wird 20 h bei Raumtemp. gerührt. Der Feststoff wird abgesaugt und mit MeOH gewaschen: 565 mg hellgelbes Produkt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 4.1 (s, 3H), 7.15 (d, 1H), 7.7 (t, 1H), 8.15 (d, 2H), 8.8 (d, 1H).

10 *5-Amino-2-methoxychinolin*

550 mg (2.7 mmol) 2-Methoxy-5-nitrochinolin werden in 15 mL Essigester in Gegenwart von 138 mg 10 proz. Pd-C 5 h in einer Wasserstoffatmosphäre gerührt. Der Ansatz wird filtriert und das Filtrat eingeeengt: 520 mg eines hellgelben Öls.

- 15 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 4.05 (s, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.85 (d, 1H), 7.3 (d, 1H), 7.4 (t, 1H), 8.0 (d, 1H).

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal

1.5 g (4.8 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-trifluormethylpentan-

- 20 1,2-diol und 3.4 mL (24.4 mmol) Triethylamin in 17 mL DMSO und 53 mL CH₂Cl₂ werden bei 10 °C portionsweise mit 3 g (18.9 mmol) Pyridin-Schwefeltrioxid-Komplex versetzt. Nach 3 h bei 12-18 °C wird unter Eiskühlung mit ges. NH₄Cl-Lösung hydrolysiert und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden getrocknet (Na₂SO₄) und eingeeengt: 1.57 g des Produkts als hellgelbes Öl.

- 25 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.4 (s, 3H), 1.5 (s, 3H), 2.25 (d, 1H), 3.4 (d, 1H), 3.6 (br., 1H), 3.85 (s, 3H), 6.8 (dd, 1H), 6.85-7.0 (m, 2H), 9.05 (s, 1H).

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-methoxychinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

300 mg (0.97 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-

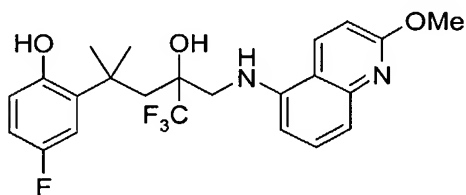
- 30 (trifluoromethyl)pentanal und 202 mg (1.16 mmol) 5-Amino-2-methoxychinolin in 10 mL Essigsäure werden 5 h unter Rückfluss erhitzt. Man lässt auf Raumtemp. abkühlen, gibt 640 mg (3 mmol) Natriumtriacetoxyborhydrid dazu und rührt 15 h bei Raumtemp. Nach Zugabe von Toluol wird er Ansatz eingeeengt, der

Rückstand in Essigester aufgenommen, mit ges. NaHCO_3 -Lsg. gewaschen, getrocknet und eingengt. Säulenchromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester liefert 146 mg des Produkts als farbloses Öl.

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3): δ = 1.45 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.3 (d, 1H), 2.8 (d, 1H), 3.1 (d, 1H), 3.2 (s, 1H), 3.3 (d, 1H), 3.85 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 5.95 (m, 1H), 6.8 (m, 2H), 6.9 (td, 1H), 7.1 (dd, 1H), 7.35 (m, 2H), 7.85 (d, 1H).

MS (ES): m/e = 467.

10 Beispiel 21



4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-1-(2-methoxyquinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

100 mg (0.21 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-methoxyquinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 9 ml CH_2Cl_2 werden bei Raumtemp. mit 4 ml 1M Bortribromid- CH_2Cl_2 -Lösung versetzt. Nach 15 h bei Raumtemp. wird der Ansatz in gesättigte NaHCO_3 -Lösung gegossen, 10 Minuten gerührt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet (Na_2SO_4) und im Vakuum eingengt.

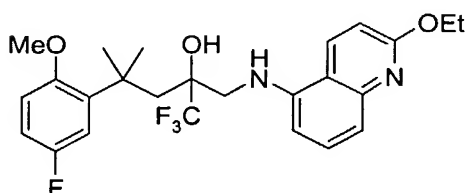
20 Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester liefert 73 mg des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3): δ = 1.5 (s, 3H), 1.6 (s, 3H), 2.35 (d, 1H), 2.8 (d, 1H), 3.2 (d, 1H), 3.3 (br., 1H), 3.4 (d, 1H), 4.05 (s, 3H), 6.0 (m, 1H), 6.7 (dd, 1H), 6.8 (td, 1H), 6.85 (d, 1H), 7.1 (dd, 1H), 7.35 (m, 2H), 7.95 (d, 1H).

MS (ES): m/e = 453.

25

Beispiel 22



1-(2-Ethoxychinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

2-Ethoxy-5-nitrochinolin

Eine Suspension von 1 g (5 mmol) 5-Nitrochinolin-1-oxid, 1.23 g (6.4 mmol)

- 5 Toluolsulfonsäurechlorid und 1.4 mL (9.9 mmol) Triethylamin in 30 mL EtOH wird 60 h bei Raumtemp. gerührt. Der Feststoff wird abgesaugt und mit EtOH gewaschen: 870 mg Produkt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45 (t, 3H), 4.55 (q, 2H), 7.1 (d, 1H), 7.65 (t, 1H), 8.1 (d, 2H), 8.8 (d, 1H).

10 *5-Amino-2-ethoxychinolin*

860 mg (3.9 mmol) 2-Ethoxy-5-nitrochinolin werden in 25 mL Essigester in Gegenwart von 235 mg 10 proz. Pd-C 4.5 h in einer Wasserstoffatmosphäre gerührt. Der Ansatz wird filtriert und das Filtrat eingeeengt: 720 mg eines hellgelben Öls.

- 15 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45 (t, 3H), 4.5 (q, 2H), 6.65 (d, 1H), 6.85 (d, 1H), 7.3 (d, 1H), 7.4 (t, 1H), 8.0 (d, 1H).

1-(2-Ethoxychinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

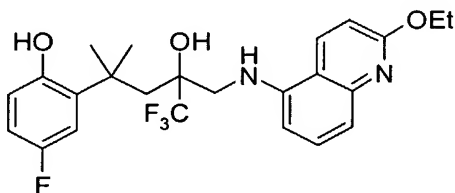
Analog zu Beispiel 20 werden 500 mg (1.6 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-

- 20 2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentanal und 363 mg (1.9 mmol) 5-Amino-2-ethoxychinolin zu 338 mg des Produkts umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.4 (t, 3H), 1.45 (s, 3H), 1.65 (s, 3H), 2.3 (d, 1H), 2.8 (d, 1H), 3.1 (d, 1H), 3.2 (s, 1H), 3.3 (d, 1H), 3.85 (s, 3H), 4.55 (q, 2H), 5.95 (m, 1H), 6.8 (m, 2H), 6.95 (td, 1H), 7.1 (dd, 1H), 7.35 (m, 2H), 7.85 (d, 1H).

- 25 MS (ES): m/e = 481.

Beispiel 23



1-(2-Ethoxychinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

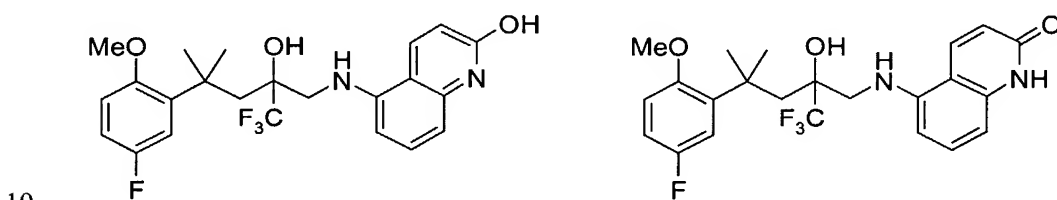
30

Analog zu Beispiel 21 werden 200 mg (0.42 mmol) 1-(2-Ethoxychinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 172 mg Produkt umgewandelt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45 (t, 3H), 1.5 (s, 3H), 1.6 (s, 3H), 2.35 (d, 1H), 2.8 (d, 1H), 3.2 (d, 1H), 3.3 (br., 1H), 3.4 (d, 1H), 4.5 (q, 2H), 6.0 (m, 1H), 6.7 (dd, 1H), 6.8 (m, 3H), 7.1 (dd, 1H), 7.35 (m, 2H), 7.95 (d, 1H).

MS (ES): m/e = 467.

Beispiel 24



4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-hydroxyquinolin-5-ylamino)- 4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol/

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-quinolin-5-ylamino)- 4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

5-Amino-2-quinolin

1.45 g (8.3 mmol) 5-Amino-2-methoxyquinolin werden in 29 mL 6 N HCl 4.5 h unter Rückfluss erhitzt. Man lässt auf Raumtemp. abkühlen, verdünnt mit Wasser, stellt mit NaHCO₃ basisch, extrahiert mit Essigester, trocknet die vereinigten organischen Extrakte (Na₂SO₄) und engt ein. Reinigung des Rückstands durch Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester liefert 670 mg eines gelben Feststoffs.

¹H-NMR ([D]₆-DMSO): δ = 5.85 (s, 2H), 6.25 (d, 1H), 6.35 (d, 1H), 6.45 (d, 1H), 7.1 (t, 1H), 8.1 (d, 1H), 11.4 (br.s, 1H).

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-hydroxyquinolin-5-ylamino)- 4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol/

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-quinolin-5-ylamino)- 4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

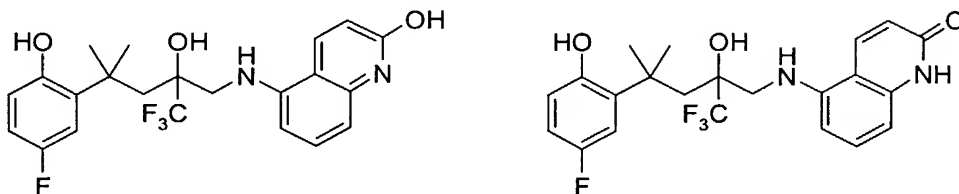
Analog zu Beispiel 20 werden 226 mg (0.73 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentanal und 140 mg (0.87 mmol) 5-Amino-2-quinolin zu 200 mg des Produkts umgesetzt.

¹H-NMR ([D]₆-DMSO): δ = 1.35 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.05 (d, 1H), 2.8-3.05 (m, 3H), 3.8 (s, 3H), 5.3 (m, 1H), 5.7 (d, 1H), 5.9 (s, 1H), 6.35 (d, 1H), 6.55 (d, 1H), 6.9-7.15 (m, 3H), 7.85 (d, 1H), 11.5 (br.s, 1H).

MS (ES): m/e = 453.

5

Beispiel 25



4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-1-(2-hydroxyquinolin-5-ylamino)- 4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol/

10 4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-1-(2-chinolon-5-ylamino)- 4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

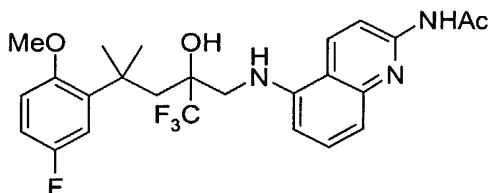
Analog zu Beispiel 21 werden 140 mg (0.31 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-hydroxyquinolin-5-ylamino)- 4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 32 mg Produkt umgewandelt.

15 ¹H-NMR ([D]₆-DMSO): δ = 1.4 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 1.9 (d, 1H), 2.8-3.1 (m, 3H), 5.25 (m, 1H), 5.65 (d, 1H), 5.9 (s, 1H), 6.35 (d, 1H), 6.55 (d, 1H), 6.75 (dd, 1H), 6.85 (td, 1H), 7.0 (d, 1H), 7.1 (t, 1H), 7.85 (d, 1H), 9.75 (br. s, 1H), 11.5 (br.s, 1H).

MS (ES): m/e = 439.

20

Beispiel 26



1-(2-Acetylaminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

25 *2-Chlor-5-nitrochinolin*

Zu 84 mL 100 proz. Salpetersäure werden vorsichtig 69 mL 96 proz.

Schwefelsäure getropft. Unter Eiskühlung werden 25 g (152 mmol) 2-

Chlorchinolin dazugegeben und der Ansatz 1 h auf 60 °C erwärmt. Nach Abkühlung auf Raumtemp. wird der Ansatz vorsichtig in ein Eis/Wasser-Gemisch eingetragen. Nach 15 min Rühren wird der Feststoff, mit Wasser gewaschen und i. Vak. bei 40 °C getrocknet. Säulenchromatographie an

5 Kieselgel mit Hexan-Essigester liefert 10.7 g eines weißen Feststoffs.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 7.65 (d, 1H), 7.85 (t, 1H), 8.35 (d, 1H), 8.4 (d, 1H), 9.0 (d, 1H).

2-Amino-5-nitrochinolin

450 mg (2.2 mmol) 2-Chlor-5-nitrochinolin, 10 mL 25 proz. Ammoniakwasser
10 und 10 mL THF werden in einem Druckgefäß 8 h bei 120 °C gerührt. Der Ansatz wird mit NaCl-Lösung verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet (Na₂SO₄) und eingeeengt: 370 mg Produkt.

¹H-NMR ([D]₆-DMSO): δ = 6.9 (br. s, 2H), 7.0 (d, 1H), 7.65 (t, 1H), 7.8 (d, 1H),
15 7.9 (d, 1H), 8.35 (d, 1H).

2-Acetylamino-5-nitrochinolin

360 mg (1.9 mmol) 2-Amino-5-nitrochinolin werden mit 4 mL (50 mmol) Pyridin und 2 mL (21 mmol) Acetanhydrid 15 h bei Raumtemp. gerührt. Der Ansatz wird in ges. NaHCO₃-Lösung gegossen, 30 min gerührt, mit ges. NaCl-Lösung
20 verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die Extrakte werden getrocknet (Na₂SO₄) und eingeeengt: 410 mg eines gelben Feststoffs.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.3 (s, 3H), 7.75 (t, 1H), 8.1 (d, 1H), 8.2 (br. 1H), 8.25 (d, 1H), 8.65 (d, 1H), 9.0 (d, 1H).

2-Acetylamino-5-aminochinolin

25 400 mg (1.7 mmol) 2-Acetylamino-5-nitrochinolin und 105 mg 10 proz. Pd-C werden in 20 mL Essigester-MeOH (3:1) 4 h in einer Wasserstoffatmosphäre bei Raumtemp. gerührt. Der Ansatz wird filtriert, eingeeengt und säulenchromatographisch an Kieselgel mit Hexan-Essigester gereinigt: 210 mg Produkt.

30 ¹H-NMR ([D]₆-DMSO): δ = 2.15 (s, 3H), 5.9 (s, 2H), 6.6 (d, 1H), 6.95 (d, 1H), 7.35 (t, 1H), 8.1 (d, 1H), 8.5 (d, 1H).

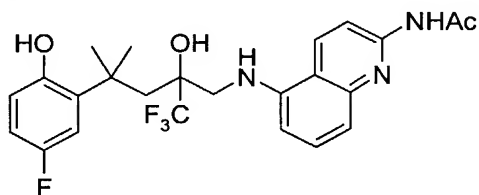
1-(2-Acetylaminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 20 werden 263 mg (0.86 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentanal und 205 mg (1.0 mmol) 2-Acetylamino-5-aminochinolin zu 197 mg Produkt umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.3 (d, 1H), 2.8 (d, 1H), 3.15 (dd, 1H), 3.2 (br., 1H), 3.3 (dd, 1H), 3.85 (s, 3H), 4.3 (br., 3H), 5.95 (d, 1H), 6.8 (dd, 2H), 6.9 (td, 1H), 7.1 (dd, 1H), 7.2 (d, 1H), 7.4 (t, 1H), 8.0 (d, 1H), 8.3 (m, 2H).

MS (ES): m/e = 494.

10 Beispiel 27



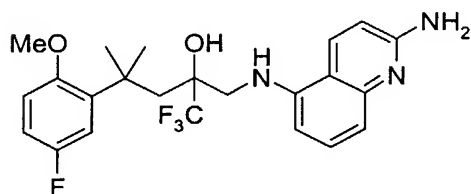
1-(2-Acetylaminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 21 werden 100 mg (0.20 mmol) 1-(2-Acetylaminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentan-2-ol in 79 mg Produkt umgewandelt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.5 (s, 3H), 1.6 (s, 3H), 2.2 (s, 3H), 2.35 (d, 1H), 2.85 (d, 1H), 3.2 (dd, 1H), 3.35 (dd, 1H), 4.4 (br., 3H), 6.05 (d, 1H), 6.6 (dd, 2H), 6.75 (td, 1H), 7.1 (dd, 1H), 7.15 (d, 1H), 7.4 (t, 1H), 7.95 (d, 1H), 8.2 (d, 1H), 8.35 (br. 1H).

MS (ES): m/e = 480.

Beispiel 28



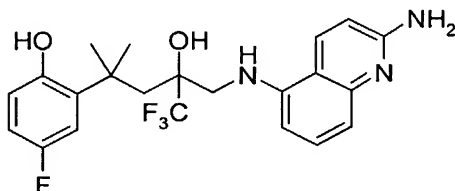
1-(2-Aminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentan-2-ol

Eine Lösung von 535 mg (1.05 mmol) 1-(2-Acetylaminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 18 mL EtOH-THF (2:1) wird mit 12 mL 3 N Natronlauge 90 min unter Rückfluss erhitzt. Der Ansatz wird mit ges. NaCl verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die Extrakte werden getrocknet (Na_2SO_4) und i. Vak. eingeeengt. Säulenchromatographie an Kiesegel mit Essigester liefert 380 mg des Produkts als gelbes Öl.

$^1\text{H-NMR}$ ($[\text{D}]_6\text{-DMSO}$): δ = 1.35 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.05 (d, 1H), 2.7-3.0 (m, 3H), 3.8 (s, 3H), 5.05 (m, 1H), 5.55 (d, 1H), 6.05 (br., 1H), 6.25 (s, 2H), 6.6 (d, 1H), 6.75 (d, 1H), 6.9-7.2 (m, 3H), 7.85 (d, 1H).

MS (ES): m/e = 452.

Beispiel 29



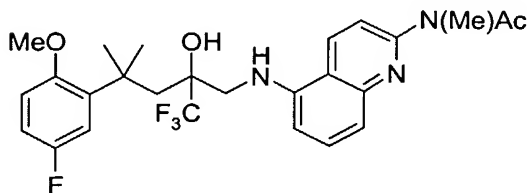
1-(2-Aminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 28 werden 48 mg (0.1 mmol) 1-(2-Acetylaminochinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 21 mg Produkt umgewandelt.

$^1\text{H-NMR}$ ($[\text{D}]_6\text{-DMSO}$): δ = 1.4 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 1.95 (d, 1H), 2.85 (dd, 1H), 3.05 (d, 1H), 5.05 (m, 1H), 5.6 (d, 1H), 6.25 (s, 2H), 6.6 (d, 1H), 6.7 (m, 2H), 6.8 (m, 1H), 6.95 (dm, 1H), 7.1 (t, 1H), 7.85 (d, 1H).

MS (ES): m/e = 438.

Beispiel 30



1-(2-(Acetyl(methyl)amino)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

2-Methylamino-5-nitrochinolin

1.0 g (4.8 mmol) 2-Chlor-5-nitrochinolin und 20 mL 2 M methanolische Methylamin-Lösung werden in einem Druckgefäß 8 h auf 120 °C erhitzt. Der Ansatz wird nach Zugabe von Toluol eingeeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch an Kieselgel mit Hexan-Essigester gereinigt: 580 mg Produkt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.1 (d, 3H), 4.95 (br., 1H), 6.8 (d, 1H), 7.55 (t, 1H), 7.95 (2d, 2H), 8.6 (d, 1H).

2-Acetyl(methyl)amino-5-nitrochinolin

580 mg (2.4 mmol) 2-Methylamino-5-nitrochinolin werden mit 4 mL (50 mmol) Pyridin und 2 mL (21 mmol) Acetanhydrid 15 h bei Raumtemp. und 4.5 h bei 60 °C gerührt. Der Ansatz wird mit Essigester verdünnt, in ges. NaHCO₃-Lösung gegossen, 30 min gerührt, und mit Essigester extrahiert. Die Extrakte werden getrocknet (Na₂SO₄) und eingeeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Hexan-Essigester gereinigt: 660 mg eines gelben Feststoffs.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.35 (s, 3H), 3.6 (s, 3H), 7.75 (t, 1H), 7.9 (d, 1H), 8.25 (d, 1H), 8.3 (d, 1H), 9.0 (d, 1H).

2-Acetyl(methyl)amino-5-aminochinolin

650 mg (2.7 mmol) 2-Acetyl(methyl)amino-5-nitrochinolin und 161 mg 10 proz. Pd-C werden in 25 mL Essigester 2 h in einer Wasserstoffatmosphäre bei Raumtemp. gerührt. Der Ansatz wird filtriert und eingeeengt: 490 mg Produkt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.2 (s, 3H), 3.5 (s, 3H), 4.2 (br., 2H), 6.8 (d, 1H), 7.4 (d, 1H), 7.45 (d, 1H), 7.5 (t, 1H), 8.2 (d, 1H).

1-(2-(Acetyl(methyl)amino)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

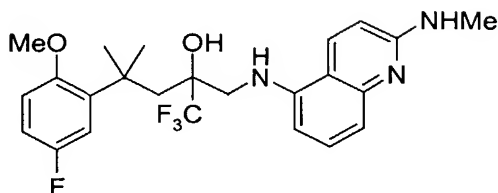
Analog zu Beispiel 20 werden 576 mg (1.9 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentanal und 480 mg (2.2 mmol) 2-Acetyl(methyl)amino-5-aminochinolin zu 330 mg Produkt umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.2 (s, 3H), 2.4 (d, 1H), 2.75 (d, 1H), 3.15 (dd, 1H), 3.2 (s, 1H), 3.35 (dd, 1H), 3.5 (s, 3H), 3.85 (s, 3H), 4.3 (m,

1H), 6.1 (d, 1H), 6.8 (dd, 1H), 6.95 (td, 1H), 7.1 (dd, 1H), 7.3-7.5 (m, 3H), 8.0 (d, 1H).

MS (ES): m/e = 508.

5 Beispiel 31



4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-1-(2-(methylamino)chinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

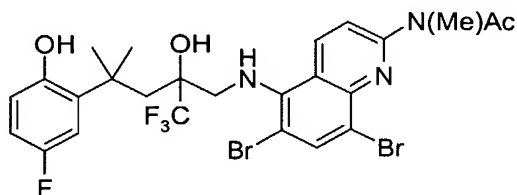
Analog zu Beispiel 28 werden 83 mg (0.16 mmol) 1-(2-

10 (Acetyl(methyl)amino)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 48 mg Produkt umgewandelt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.4 (t, 3H), 1.5 (s, 3H), 2.2 (d, 1H), 2.75 (d, 1H), 2.95 (d, 3H), 3.0 (m, 1H), 3.2 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 4.0 (m, 1H), 5.05 (br., 1H), 5.75 (d, 1H), 6.5 (d, 2H), 6.75 (dd, 1H), 6.9 (td, 1H), 7.05 (dd, 1H), 7.1 (m, 1H), 7.2 (m, 1H), 7.65 (d, 1H).

MS (ES): m/e = 466.

Beispiel 32



20 1-(2-(Acetyl(methyl)amino)-6,8-dibromchinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

200 mg (0.39 mmol) 1-(2-(Acetyl(methyl)amino)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

in 17 ml CH₂Cl₂ werden bei 0 °C mit 7.6 ml 1M Bortribromid-CH₂Cl₂-Lösung

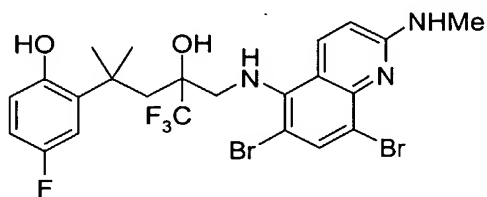
25 versetzt. Nach 15 h bei Raumtemperatur werden nochmals mit 7.6 ml 1M Bortribromid-CH₂Cl₂-Lösung hinzugefügt und 20 h bei Raumtemp. gerührt. Der Ansatz wird in gesättigte NaHCO₃-Lösung gegossen, mit ges. NaCl-Lösung und

Essigester verdünnt, 15 Minuten gerührt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden getrocknet (Na_2SO_4) und eingeeengt. Chromatographie mit Hexan-Essigester an Kieselgel liefert 98 mg des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3): δ = 1.4 (t, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.3 (d, 1H), 2.45 (s, 3H), 2.6 (d, 1H), 2.95 (t, 1H), 3.25 (dd, 1H), 3.65 (s, 3H), 3.95 (s, 1H), 4.1 (m, 1H), 5.7 (br. s, 1H), 6.45 (dd, 1H), 6.6 (td, 1H), 6.9 (dd, 1H), 7.6 (d, 1H), 7.95 (d, 1H), 8.05 (s, 1H).

MS (ES): m/e = 650, 652, 654 (1:2:1)

10 Beispiel 33



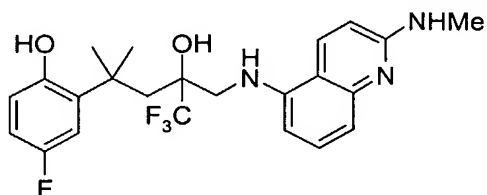
1-(6,8-Dibrom-2-(methylamino)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 28 werden 100 mg (0.15 mmol) 1-(2-(Acetyl(methyl)amino)-6,8-dibromchinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 97 mg Produkt umgewandelt.

$^1\text{H-NMR}$ ($[\text{D}]_6\text{-DMSO}$): δ = 1.3 (s, 3H), 1.5 (s, 3H), 1.95 (d, 1H), 2.95 (d, 3H), 3.0 (d, 1H), 3.15 (dd, 1H), 4.4 (m, 1H), 6.15 (s, 1H), 6.65 (m, 2H), 6.75 (td, 1H), 6.85 (dd, 1H), 7.35 d, 1H), 7.55 (d, 1H), 7.8 (s, 1H), 9.55 (s, 1H).

20

Beispiel 34



4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-1-(2-(methylamino)chinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

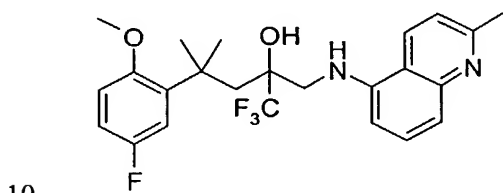
45 mg (0.07 mmol) 1-(6,8-Dibrom-2-(methylamino)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol und 50 mg 10 proz. Pd-C werden in 2 mL 90 min unter Wasserstoffatmosphäre gerührt. Der Ansatz wird

filtriert und eingengt. Säulenchromatographie an Kieselgel mit Essigester-MeOH liefert 19 mg des Produkts.

¹H-NMR ([D]₆-DMSO): δ = 1.4 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 1.9 (d, 1H), 2.8 (d, 3H und m, 1H), 3.05 (d, 1H), 3.15 (d, 1H), 4.95 (m, 1H), 5.6 (d, 1H), 5.95 (s, 1H), 6.6 (d, 1H), 6.75 (dd, 1H), 6.8 (d, 1H), 6.85 (td, 1H), 7.0 (dd, 1H), 7.05 (t, 1H), 7.8 (d, 1H), 9.7 (s, 1H).

MS (ES): m/e = 452.

Beispiel 35



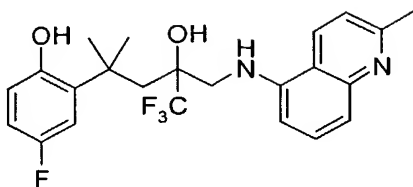
10

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

300 mg (0.97 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 184 mg (1.16 mmol) 5-Amino-2-methylchinolin werden in 10 ml Essigsäure über 6 h auf 125°C erhitzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur versetzt man mit 320 mg (1.51 mmol) Natriumtriacetoxyborhydrid und lässt 16 h rühren. Nach der Zugabe von weiteren 320 mg (1.51 mmol) Natriumtriacetoxyborhydrid und 2 Stunden Rühren gibt man Toluol zu und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird in Ethylacetat aufgenommen, die organische Phase mit ges. Natriumhydrogencarbonat und ges. Natriumchlorid Lösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-60 %) werden 221 mg des Produkts erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.46 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.33 (d, 1H), 2.72 (s, 3H), 2.78 (d, 1H), 3.12 (dd, 1H), 3.30 (dd, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.23 (br., 1H), 6.01 (d, 1H), 6.80 (dd, 1H), 6.94 (ddd, 1H), 7.12 (dd, 1H), 7.21 (d, 1H), 7.41 (t, 1H), 7.46 (d, 1H), 7.88 (d, 1H).

25

Beispiel 36

4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)-pentan-2-ol

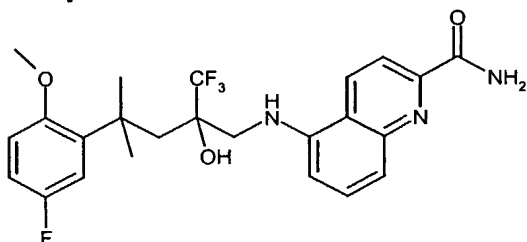
5

Analog zu Beispiel 35 werden 153 mg (0.34 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)-pentan-2-ol

in 17 ml CH₂Cl₂ mit 6.8 ml 1M Bortribromid-CH₂Cl₂-Lösung umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-55 %) werden 99 mg des Produkts erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.51 (s, 3H), 1.59 (s, 3H), 2.41 (d, 1H), 2.70 (s, 3H), 2.80 (d, 1H), 3.24 (dd, 1H), 3.42 (dd, 1H), 4.32 (br, 1H), 6.06 (d, 1H), 6.63 (dd, 1H), 6.80 (ddd, 1H), 7.09 (dd, 1H), 7.18 (d, 1H), 7.35 (t, 1H), 7.42 (d, 1H), 7.87 (d, 1H).

15

Beispiel 37

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid
 5-Aminochinolin-2-carbonsäureamid

20

840 mg (4.16 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester werden in 70 mL einer 7N methanolischen Ammoniaklösung gelöst. Es wird 3.5 Stunden bei 40°C, anschließend 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Entfernung des Lösungsmittels im Vakuum erfolgt die Reinigung an Kieselgel mit Hexan-

25

Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-10%). Man erhält 690 mg (88% der Theorie) des Produkts

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6): δ = 6.11 (s, 2H), 6.78 (d, 1H), 7.27 (d, 1H), 7.51 (t, 1H), 7.70 (s, 1H), 7.96 (d, 1H), 8.20 (s, 1H), 8.68 (d, 1H).

5 *5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylidenamino]-chinolin-2-carbonsäureamid*

Eine Lösung aus 290 mg (1.55 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäureamid, 616 mg (2.0 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentanal 3.80 mL konz. Essigsäure in 30 mL Toluol wird 20 Stunden am

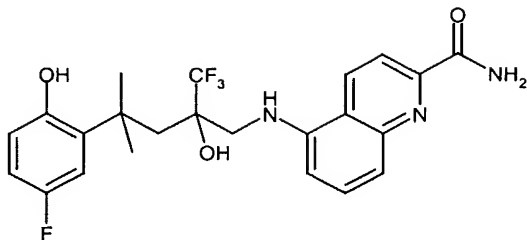
10 Wasserabscheider unter Rückfluss gekocht. Anschließend wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Nach Reinigung des Rückstands an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-70%) werden 438 mg (59% der Theorie) des Produkts erhalten.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, DMSO- d_6): δ = 1.33 (s, 3H), 1.53 (s, 3H), 2.20 (d, 1H), 3.33 (d, 1H), 3.77 (s, 3H), 6.31 (s, 1H), 6.48-6.55 (m, 1H), 6.70-6.75 (m, 3H), 7.59 (s, 15 (s, 1H), 7.70 (t, 1H), 7.82 (br, 1H), 7.98 (d, 1H), 8.31 (br, 1H), 8.82 (d, 1H).

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid

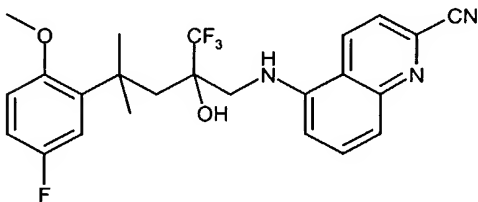
253 mg (0.53 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylidenamino]chinolin-2-carbonsäureamid werden in 10 mL Tetrahydrofuran-Methanol (50%) gelöst und mit 101 mg (2.65 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach 20 Stunden wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Die anschließende Umkristallisation des Rückstands aus Ethylacetat-Methanol und Reinigung der eingeeengten Mutterlauge an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-50%) liefern 116 mg (46% der Theorie) des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, DMSO- d_6): δ = 1.38 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.05 (d, 1H), 2.91-2.96 (m, 2H), 3.07 (d, 1H), 3.78 (s, 3H), 5.59 (t, 1H), 5.99 (s, 1H), 6.02 (d, 1H), 6.91-7.06 (m, 2H), 7.08 (dd, 1H), 7.32 (d, 1H), 7.46 (t, 1H), 7.72 (br, 1H), 8.03 (d, 1H), 8.21 (br, 1H), 8.49 (d, 1H).

Beispiel 38

5-[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-
trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid

- 220 mg (0.46 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid werden in 5.0 mL Dichlormethan gelöst und mit 9.2 mL einer 1N Bortribromidlösung in Dichlormethan versetzt. Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur erfolgt der
- Abbruch der Reaktion durch Zugabe von Methanol. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, nimmt den Rückstand in gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und Ethylacetat auf, extrahiert mit Ethylacetat und trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-
- Ethylacetat (0-100%) erhält man 60 mg (28 % der Theorie) des Produkts.
- ¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.40 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 1.93 (d, 1H), 2.98 (dd, 1H), 3.16-3.20 (m, 2H), 5.52 (br, 1H), 5.99 (br, 1H), 6.68 (dd, 1H), 6.78-6.84 (m, 1H), 7.01 (dd, 1H), 7.32 (d, 1H), 7.45 (t, 1H), 7.71 (s, 1H), 8.03 (d, 1H), 8.21 (s, 1H), 8.46 (d, 1H), 9.73 (s, 1H).

Beispiel 39

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-
trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäurenitril

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylidenamino]-chinolin-2-carbonsäurenitril

220 mg (0.46 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylidenamino]chinolin-2-carbonsäureamid und 1.80 mL (3.2

5 mmol) Triethylamin werden in 18 mL Dichlormethan gelöst und mit 0.44 mL (1.38 mmol) Trifluoressigsäureanhydrid versetzt. Nach 2 Minuten erfolgt der Abbruch der Reaktion durch Zugabe von Wasser. Man extrahiert dreimal mit Ethylacetat, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit einer 1N-Natriumhydroxidlösung. Nach Trocknen über Natriumsulfat, Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum sowie Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 190 mg (90% der Theorie) des Produkts.

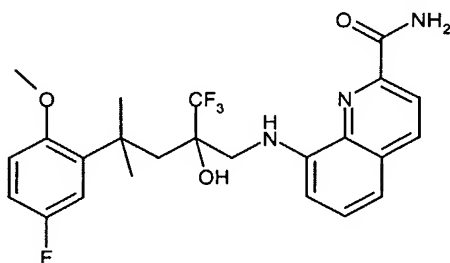
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.30 (d, 1H), 3.47 (d, 1H), 3.80 (s, 3H), , 4.69 (s, 1H), 6.38-6.43 (m, 1H), 6.59-6.60 (m, 2H), 6.80 (dd, 1H), 7.54 (s, 1H), 7.65 (t, 1H), 7.74 (d, 1H), 8.03 (d, 1H), 8.44 (d, 1H).

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäurenitril

Analog Beispiel 37 werden 90 mg (0.2 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylidenamino]-chinolin-2-carbonsäurenitril mit 31 mg (0.8 mmol) Natrium in 5.0 mL Methanol und 1.0 mL Tetrahydrofuran umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 50 mg (54% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.38 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.05 (d, 1H), 2.88-3.11 (m, 3H), 3.78 (s, 3H), 5.82-5.84 (m, 1H), 5.94 (s, 1H), 6.14 (d, 1H), 6.89-7.09 (m, 3H), 7.31 (d, 1H), 7.54 (t, 1H), 7.93 (d, 1H), 8.61 (d, 1H).

Beispiel 40



8-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid

8-Aminochinolin-2-carbonsäureamid

Analog Beispiel 37 werden 120 mg (0.59 mmol) 8-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester mit 10 mL einer 7N methanolischen Ammoniaklösung umgesetzt. Nach Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat erhält man 79 mg (72% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 6.51 (br, 2H), 6.84 (d, 1H), 7.04 (d, 1H), 7.35 (t, 1H), 7.58 (br, 1H), 8.03 (d, 1H), 8.27 (d, 1H), 8.87 (br, 1H).

8-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylidenamino]-chinolin-2-carbonsäureamid

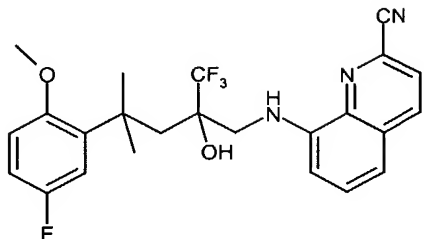
Analog zu Beispiel 37 werden 535 mg (2.86 mmol) eines Gemisches aus 5- und 8-Aminochinolin-2-carbonsäureamid mit 1.06 g (3.43 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal in 4.50 mL konz. Essigsäure und 20 mL Toluol umgesetzt. Nach 40 Stunden erfolgt die Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-40%) und man erhält 624 mg (46% der Theorie) des gewünschten Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.60 (s, 3H), 2.27 (d, 1H), 3.46 (d, 1H), 3.70 (s, 3H), 5.08 (s, 1H), 5.60 (br, 1H), 6.34-6.48 (m, 2H), 6.83 (dd, 1H), 7.00 (d, 1H), 7.49-7.59 (m, 2H), 7.65-7.78 (m, 2H), 8.32 (s, 2H).

8-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid

703 mg (1.47 mmol) 8-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethyl-pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäureamid in 10 mL Methanol und 5.0 mL Tetrahydrofuran werden mit 449 mg (11.8 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach 16 Stunden engt man das Lösungsmittel ein, nimmt den Rückstand in Wasser und Ethylacetat auf, extrahiert mit Ethylacetat und trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-50%) sowie mit Dichlormethan-Methanol (0-7%) erhält man 358 mg (51% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.39 (s, 3H), 1.58 (s, 3H), 2.10 (d, 1H), 2.86 (d, 1H), 3.13 (d, 2H), 3.76 (s, 3H), 5.87 (s, 1H), 6.24 (d, 1H), 6.81-6.97 (m, 3H), 7.06-7.11 (m, 2H), 7.32 (t, 1H), 7.76 (br, 1H), 8.06 (d, 1H), 8.31 (d, 1H), 8.45 (br, 1H).

Beispiel 41

5 8-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-
trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäurenitril

185 mg (0.386 mmol) 8-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid in 5.0 mL

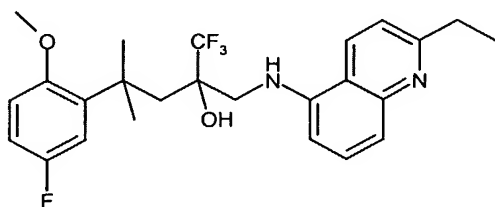
Dimethylformamid werden mit 397 mg (2.80 mmol) Diphosphorpentoxid

10 versetzt. Nach fünf Tagen bei Raumtemperatur werden unlösliche Bestandteile abfiltriert. Das Filtrat wird mit Ethylacetat und gesättigter Natriumchloridlösung verdünnt. Man extrahiert mit Ethylacetat, trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat und engt anschließend das Lösungsmittel ein.

Dimethylformamid-Reste werden im Hochvakuum entfernt. Nach Reinigung an
 15 Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-30%) erhält man 102 mg (57% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.37 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 1.99 (d, 1H), 2.95 (dd, 1H), 3.03 (d, 1H), 3.13 (dd, 1H), 3.79 (s, 3H), 6.16-6.17 (m, 2H), 6.23 (d, 1H), 6.76-6.79 (m, 2H), 7.01 (dd, 1H), 7.15 (d, 1H), 7.43 (t, 1H), 7.96 (d, 1H),

20 8.44 (d, 1H).

Beispiel 42

25 1-(2-Ethylchinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-
(trifluormethyl)pentan-2-ol
 2-Chlor-5-nitrochinolin

10.0 g (61.1 mmol) 2-Chlorchinolin werden in 34 mL konz. Schwefelsäure gelöst. Bei 0°C werden 8.4 g (76.4 mmol) Kaliumnitrat portionsweise hinzugefügt. Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch auf Eiswasser gegossen, die wässrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die
5 vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum und Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (10-100%) werden 5.06 g (40% der Theorie) des Produkts erhalten.

10 ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 7.62 (d, 1H), 7.84 (t, 1H), 8.33 (d, 1H), 8.39 (d, 1H), 8.98 (d, 1H).

5-Nitro-2-vinylchinolin

5.06 g (24.5 mmol) 2-Chlor-5-nitrochinolin, 1.26 g (4.9 mmol) Triphenylphosphin und 8.0 g (25.2 mmol) Tri-n-butylvinylzinn werden in 60 mL Toluol gelöst. Nach
15 Zugabe von 2.75 g (2.5 mmol) Tris(dibenzylidenaceton)dipalladium lässt man das Reaktionsgemisch 20 Stunden unter Rückfluss kochen. Anschließend wird über Celite filtriert und mit Ethylacetat gewaschen. Das Filtrat wird mit gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt. Man extrahiert mit Ethylacetat und trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat. Nach
20 Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum und anschließender Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (5-20%) werden 3.05 g (62% der Theorie) des Produkts erhalten.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 5.78 (d, 1H), 6.40 (d, 1H), 7.03 (dd, 1H), 7.75-7.81 (m, 2H), 8.28-8.38 (m., 2H), 8.95 (d, 1H).

25 *2-Ethylchinolin-5-ylamin*

1.0 g (5.0 mmol) 5-Nitro-2-vinylchinolin werden in 30 mL Ethylacetat gelöst. Nach Zugabe von 100 mg Palladium auf Kohle und 50 mg Natriumcarbonat lässt man das Reaktionsgemisch 20 Stunden bei Raumtemperatur unter Wasserstoffatmosphäre rühren. Es wird anschließend über Celite filtriert und mit
30 Ethylacetat gewaschen. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum und Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%), dann mit Ethylacetat-Methanol (0-30%) werden 720 mg (84% der Theorie) des Produkts erhalten.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.29 (t, 3H), 2.86 (q, 2H), 5.87 (br, 2H), 6.63 (d, 1H), 7.09 (d, 1H), 7.25 (d, 1H), 7.35 (t, 1H), 8.41 (d, 1H).

1-(2-Ethylchinolin-5-ylimino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 5 Analog zu Beispiel 37 werden 334 mg (1.94 mmol) 2-Ethylchinolin-5-ylamin mit 500 mg (1.62 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentanal in 2.20 mL konz. Essigsäure und 15 mL Toluol umgesetzt. Nach Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) werden 600 mg (80% der Theorie) des entsprechenden Imins erhalten.

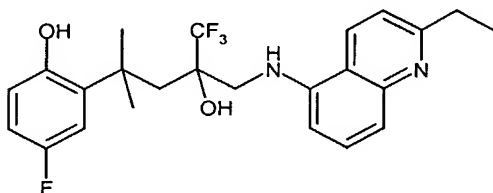
- 10 ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.38 (s, 3H), 1.41 (t, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.30 (d, 1H), 3.03 (q, 2H), 3.42 (d, 1H), 3.80 (s, 3H), 4.88 (s, 1H), 6.40-6.56 (m, 3H), 6.81 (dd, 1H), 7.37 (d, 1H), 7.47-7.55 (m, 2H), 7.92 (d, 1H), 8.20 (d, 1H).

1-(2-Ethylchinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 15 600 mg (1.3 mmol) 1-(2-Ethylchinolin-5-ylimino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 5.0 mL Methanol werden bei 0°C mit 197 mg (5.2 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach 2 Stunden bei Raumtemperatur fügt man Wasser hinzu und entfernt Methanol im Vakuum. Man extrahiert die wässrige Phase mit Dichlormethan, trocknet die vereinigten organischen
- 20 Phasen über Natriumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Nach Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) werden 400 mg (66% der Theorie) des Produkts erhalten.

- ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (t, 3H), 1.46 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.33 (d, 1H), 2.78 (d, 1H), 2.98 (q, 2H), 3.13 (dd, 1H), 3.19 (br, 1H), 3.30 (dd, 1H), 3.84
- 25 (s, 3H), 4.24 (br, 1H), 6.01 (d, 1H), 6.80 (dd, 1H), 6.91-6.98 (m, 1H), 7.12 (dd, 1H), 7.23 (d, 1H), 7.38-7.49 (m, 2H), 7.91 (d, 1H).

Beispiel 43

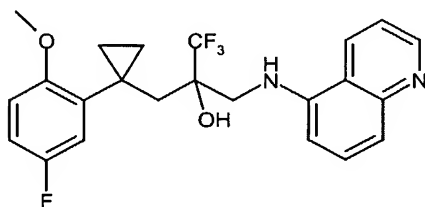


1-(2-Ethylchinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 230 mg (0.49 mmol) 1-(2-Ethylchinolin-5-ylimino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 4.5 mL Dichlormethan werden bei 0°C mit
 5 7.30 mL (7.30 mmol) einer 1M Bortribromidlösung versetzt. Nach 23 Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktion durch Zugabe von 30 mL Methanol zum Abbruch gebracht. Man lässt das Reaktionsgemisch eine Stunde bei Raumtemperatur rühren und entfernt anschließend das Lösungsmittel im Vakuum. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Ethylacetat-Methanol (0-10%)
 10 werden 60 mg (27% der Theorie) des Produkts erhalten.
¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.29 (t, 3H), 1.40 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 1.93 (d, 1H), 2.87 (q, 2H), 2.95 (d, 1H), 3.08-3.20 (m, 2H), 5.34 (br, 1H), 5.89 (d, 1H), 5.96 (s, 1H), 6.73 (dd, 1H), 6.83-6.88 (m, 1H), 7.01 (dd, 1H), 7.14 (d, 1H), 7.27-7.34 (m, 2H), 8.18 (d, 1H), 9.73 (s, 1H).

15

Beispiel 44



1-(Chinolin-5-ylamino)-3-[1-(5-fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

- 20 1-(Chinolin-5-ylimino)-3-[1-(5-fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

- Analog zu Beispiel 37 werden 362 mg (2.5 mmol) 5-Aminochinolin mit 640 mg (2.09 mmol) 3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)propanal und 2.80 mL konz. Essigsäure in 19 mL Toluol
 25 umgesetzt. Nach 6 Stunden erfolgt die Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) und man erhält 810 mg (90 % der Theorie) des Produkts.

MS (ES⁺): m/z (r.l. %) = 433 (M+1, 100)

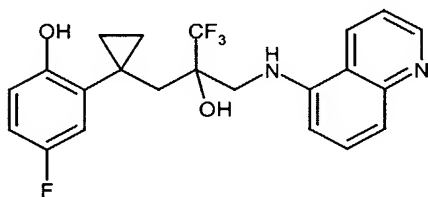
- 1-(Chinolin-5-ylamino)-3-[1-(5-fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-(trifluormethyl)propan-2-ol
 30

810 mg (1.87 mmol) 1-(Chinolin-5-ylimino)-3-[1-(5-fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-(trifluormethyl)propan-2-ol werden mit 288 mg (7.61 mmol) Natriumborhydrid in 6.0 mL Methanol und 3.0 mL Tetrahydrofuran wie im Beispiel 1 umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) werden 660 mg (81% der Theorie) des Produkts erhalten.

¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃): δ = 0.85-0.99 (m, 4H), 2.19 (d, 1H), 2.32 (d, 1H), 3.19-3.29 (m, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.83 (s, 1H), 4.47 (t, 1H), 6.31 (d, 1H), 6.61 (dd, 1H), 6.84 (ddd, 1H), 7.06 (dd, 1H), 7.33 (dd, 1H), 7.46-7.52 (m, 2H), 8.05 (d, 1H), 8.87 (dd, 1H).

10

Beispiel 45



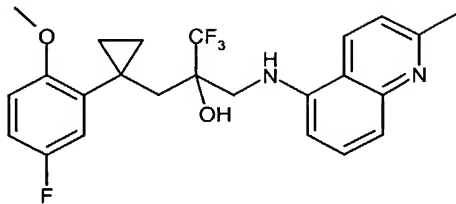
1-(Chinolin-5-ylamino)-3-[1-(5-fluor-2-hydroxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

Analog zu Beispiel 38 werden 330 mg (0.76 mmol) 1-(Chinolin-5-ylamino)-3-[1-(5-fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-(trifluormethyl)propan-2-ol mit 3.80 mL (3.80 mmol) einer 1M Bortribromidlösung in 6.90 mL Dichlormethan umgesetzt. Nach 2 Stunden erfolgt der Abbruch der Reaktion. Die Umkristallisation aus Ethylacetat und Methanol liefert 292 mg (91% der Theorie) des Produkts.

20

¹H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): δ = 0.63-0.65 (m, 1H), 0.79-0.84 (m, 3H), 1.97 (d, 1H), 2.62 (d, 1H), 3.35 (m, 2H), 5.93 (br, 1H), 6.26 (br, 1H), 6.42 (dd, 1H), 6.51 (d, 1H), 6.64 (td, 1H), 6.91 (dd, 1H), 7.31 (d, 1H), 7.71 (t, 1H), 7.83 (dd, 1H), 9.08-9.12 (m, 2H), 9.34 (s, 1H).

25

Beispiel 46

3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

- 5 3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylimino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

Analog zu Beispiel 1 werden 352 mg (2.23 mmol) 5-Amino-2-methylchinolin mit 650 mg (2.12 mmol) 3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)propanal und 2.80 mL konz. Essigsäure in 19 mL Toluol

- 10 umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) werden 870 mg (92% der Theorie) des Produkts erhalten.

MS (ES⁺): m/z (r.l. %) = 447(M+1, 100)

3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

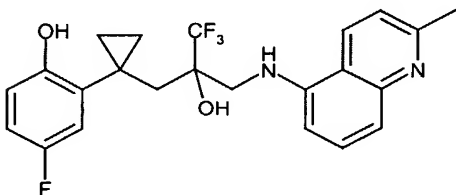
- 15 870 mg (1.95 mmol) 3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylimino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

werden analog zu Beispiel 37 mit 96 mg (2.53 mmol) Natriumborhydrid in 6.0 mL Methanol und 3.0 mL Tetrahydrofuran umgesetzt. Nach Umkristallisation aus Hexan und Ethylacetat werden 790 mg (90% der Theorie) des Produkts

- 20 erhalten.

¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃): δ = 0.83-0.97 (m, 4H), 2.19 (d, 1H), 2.31 (d, 1H), 2.72 (s, 3H), 3.21-3.25 (m, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.79 (s, 1H), 4.41 (t, 1H), 6.25 (dd, 1H), 6.61 (dd, 1H), 6.86 (ddd, 1H), 7.05 (dd, 1H), 7.21 (d, 1H), 7.43-7.44 (m, 2H), 7.94 (d, 1H).

- 25

Beispiel 47

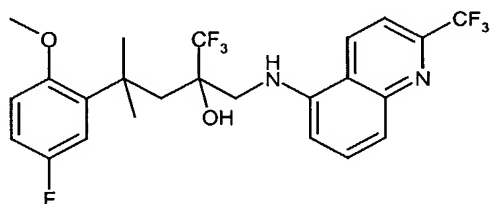
3-[1-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

Analog zu Beispiel 38 werden 395 mg (0.88 mmol) 3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-

- 5 (trifluormethyl)propan-2-ol mit 4.30 mL (4.3 mmol) einer 1M Bortribromidlösung in 8.0 mL Dichlormethan umgesetzt. Nach einer Stunde bei 0°C erfolgt der Abbruch der Reaktion. Die anschließende Umkristallisation aus Ethylacetat, Aceton und Methanol liefert 257 mg (67% der Theorie) des Produkts. MS (ES+): m/z (r.l.%) = 435 (M+1, 100).

10

Beispiel 48



4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-trifluormethyl-1-(2-(trifluormethyl)chinolin-5-ylamino)pentan-2-ol

- 15 *2-(Trifluormethyl)chinolin*

Nach Literaturvorschrift (Baraznenok, I. L., Nenajdenko, V. G., Balenkova, E. S. *Eur. J. Org. Chem.* **1999**, 937-941) werden 1.2 g (7.18 mmol) (*E*)-4-(Dimethylamino)-1,1,1-trifluor-3-buten-2-on mit 2.03 g (7.18 mmol) Trifluoressigsäureanhydrid und 1.30 mL (14.36 mmol) Anilin in 72 mL 1,2-Dichlorethan, anschließend in 36 mL Xylol umgesetzt. Nach Aufarbeitung und
20 Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 1.01 g (71% der Theorie) des Produkts.

5-Nitro-2-(trifluormethyl)chinolin

Man löst 1.52 g (7.7 mmol) 2-(Trifluormethyl)chinolin in 7.90 mL konz.

- 25 Schwefelsäure und fügt bei 0°C 1.47 g Kaliumnitrat portionsweise hinzu. Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung auf Eis/Wasser gegossen. Man extrahiert mit Ethylacetat, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und trocknet sie über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Chromatographie an

Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (10-100%) erhält man 390 mg (21% der Theorie) des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 7.92-8.00 (m, 2H), 8.53-8.58 (m, 2H), 9.26 (d, 1H).

5 *5-Amino-2-(trifluormethyl)chinolin*

390 mg (1.61 mmol) 5-Nitro-2-(trifluormethyl)chinolin werden in 13 mL Methanol gelöst. Nach Zugabe von 39 mg Palladium auf Kohle und 19 mg Kaliumcarbonat lässt man das Reaktionsgemisch 20 Stunden bei Raumtemperatur unter Wasserstoffatmosphäre rühren. Es wird anschließend über Celite filtriert und mit Ethylacetat gewaschen. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum und Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) werden 250 mg (73% der Theorie) des Produkts erhalten.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 4.28 (br, 2H), 6.92 (d, 1H), 7.58-7.69 (m, 3H), 8.36 (d, 1H).

15 *4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-trifluormethyl-1-(2-(trifluormethyl)chinolin-5-ylimino)pentan-2-ol*

Analog zu Beispiel 37 werden 250 mg (1.18 mmol) 5-Amino-2-(trifluormethyl)chinolin mit 438 mg (1.42 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 1.30 mL konz. Essigsäure in 20 mL Toluol umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) werden 500 mg (84% der Theorie) des Produkts erhalten.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 1.38 (s, 3H), 1.58 (s, 3H), 2.31 (d, 1H), 3.47 (d, 1H), 3.80 (s, 3H), 4.75 (s, 1H), 6.39-6.45 (m, 1H), 6.51-6.58 (m, 2H), 6.82 (dd, 1H), 7.55 (s, 1H), 7.64 (t, 1H), 7.78 (d, 1H), 8.10 (d, 1H), 8.49 (d, 1H).

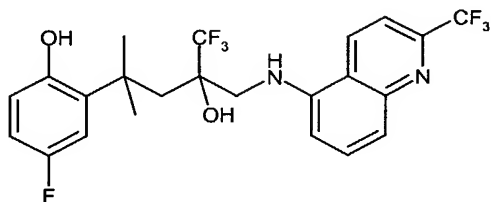
25 *4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-trifluormethyl-1-(2-(trifluormethyl)chinolin-5-ylamino)pentan-2-ol*

Analog zu Beispiel 37 werden 500 mg (0.99 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-trifluormethyl-1-(2-(trifluormethyl)chinolin-5-ylimino)-pentan-2-ol mit 154 mg (4.04 mmol) Natriumborhydrid in 5.0 mL Methanol und umgesetzt. Nach Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) werden 420 mg (84% der Theorie) des Produkts erhalten.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 1.47 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.42 (d, 1H), 2.74 (d, 1H), 3.03 (s, 1H), 3.16 (dd, 1H), 3.34 (dd, 1H), 3.85 (s, 3H), 4.38 (dd, 1H), 6.20

(d, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.91-6.97 (m, 1H), 7.10 (dd, 1H), 7.52-7.65 (m, 3H), 8.14 (d, 1H).

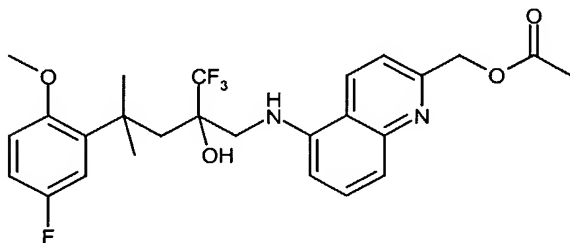
Beispiel 49



4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-4-methyl-2-trifluormethyl-1-(2-(trifluormethyl)chinolin-5-ylamino)pentan-2-ol

100 mg (0.20 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-trifluormethyl-1-(2-(trifluormethyl)chinolin-5-ylamino)pentan-2-ol in 2.0 mL Dichlormethan werden
 10 bei Raumtemperatur mit 4.0 mL (4.0 mmol) einer 1M Bortribromidlösung versetzt. Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktion durch Zugabe von 20 mL Methanol zum Abbruch gebracht. Man lässt das Reaktionsgemisch 30 Minuten bei Raumtemperatur rühren und entfernt anschließend das Lösungsmittel im Vakuum. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-
 15 Ethylacetat (0-100%) werden 79 mg (80% der Theorie) des Produkts erhalten.
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.51 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.45 (d, 1H), 2.76 (d, 1H), 3.21-3.27 (m, 2H), 3.42 (dd, 1H), 4.43 (br, 1H), 5.60 (br, 1H), 6.23 (d, 1H), 6.59 (dd, 1H), 6.75-6.87 (m, 1H), 7.07 (dd, 1H), 7.51-7.65 (m, 3H), 8.14 (d, 1H).

20 Beispiel 50



1-(2-(Acetoxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

1-(1,2-Dihydroxyethyl)-5-nitrochinolin

25 Zu einer Lösung aus 3.18 g (15.88 mmol) 5-Nitro-2-vinylchinolin in 140 mL Aceton und 21 mL Wasser fügt man bei 0°C 336 mg (2.5 mmol) N-

Methylmorpholin-N-oxidhydrat und 10.22 mL Osmiumteroxidlösung in Isopropanol hinzu und lässt die Reaktionsmischung 24 Stunden bei Raumtemperatur rühren. Dann entfernt man das Lösungsmittel im Vakuum, nimmt den Rückstand in Ethylacetat auf. Die organische Phase wird mit Wasser und gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen. Die wässrige Phase wird nochmals mit Dichlormethan, Diethylether und Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-20%) erhält man 1.64 g (44% der Theorie) des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, DMSO-d_6): δ = 3.62-3.81 (m, 2H), 4.78-4.84 (m, 2H), 5.76 (d, 1H), 7.90-7.96 (m, 2H), 8.37-8.42 (m, 2H), 8.83 (d, 1H).

5-Nitrochinolin-2-carbaldehyd

Zu einer Lösung aus 1.64 g (7.0 mmol) 1-(1,2-Dihydroxyethyl)-5-nitrochinolin in 42 mL Tetrahydrofuran und 7.0 mL Wasser werden 2.99 g (14.0 mmol) Natriumperodat hinzugefügt. Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur fügt man Ethylacetat hinzu und wäscht die organische Phase mit gesättigter Natriumchloridlösung. Nach Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat, Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 1.40 g (99% der Theorie) des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 7.94 (t, 1H), 8.24 (d, 1H), 8.53 (d, 1H), 8.58 (d, 1H), 9.18 (d, 1H), 10.24 (s, 1H).

2-(Hydroxymethyl)-5-nitrochinolin

700 mg (3.46 mmol) 5-Nitrochinolin-2-carbaldehyd werden in 13 mL Methanol und 7.0 mL Tetrahydrofuran gelöst und bei 0°C mit 523 mg (13.9 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach 5 Stunden wird die Reaktion durch Zugabe von Wasser zum Abbruch gebracht. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, nimmt den Rückstand in Dichlormethan und Wasser auf, extrahiert die wässrige Phase mit Dichlormethan, trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 390 mg (55% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 4.13 (br, 1H), 4.99 (s, 2H), 7.55 (d, 1H), 7.82 (t, 1H), 8.36-8.41 (m, 2H), 8.99 (d, 1H).

2-(Acetoxymethyl)-5-nitrochinolin

Man lässt eine Lösung aus 390 mg (1.91 mmol) 2-(Hydroxymethyl)-5-nitrochinolin und 2.5 mL Essigsäureanhydrid in 5.0 mL Pyridin 20 Stunden bei Raumtemperatur rühren. Nach mehrmaligem Coevaporieren mit Toluol und anschließender Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 410 mg (87% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 2.23 (s, 3H), 5.42 (s, 2H), 7.70 (d, 1H), 7.81 (t, 1H), 8.37-8.40 (m, 2H), 9.02 (d, 1H).

2-(Acetoxymethyl)-5-aminochinolin

Unter Wasserstoffatmosphäre lässt man eine Lösung aus 410 mg (1.67 mol) 2-(Acetoxymethyl)-5-nitrochinolin in 61 mL Aceton in Gegenwart von 410 mg Raney-Nickel 2 Stunden bei Raumtemperatur rühren. Man saugt über Celite ab und wäscht mit Aceton nach. Nach Entfernen des Lösungsmittels und anschließender Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (10-100%) erhält man 230 mg (64 % der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 2.19 (s, 3H), 4.20 (br, 2H), 5.37 (s, 2H), 6.81 (dd, 1H), 7.41 (d, 1H), 7.51-7.53 (m, 2H), 8.19 (d, 1H).

1-(2-(Acetoxymethyl)chinolin-5-ylimino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 37 werden 230 mg (1.06 mmol) 2-(Acetoxymethyl)-5-aminochinolin mit 273 mg (0.88 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 1.20 mL konz. Essigsäure in 20.0 mL Toluol umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 360 mg (81% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.21 (s, 3H), 2.32 (d, 1H), 3.44 (d, 1H), 3.79 (s, 3H), 4.84 (s, 1H), 5.40 (s, 2H), 6.42-6.56 (m, 3H), 6.82 (dd, 1H), 7.45-7.60 (m, 3H), 7.95 (d, 1H), 8.31 (d, 1H).

1-(2-(Acetoxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

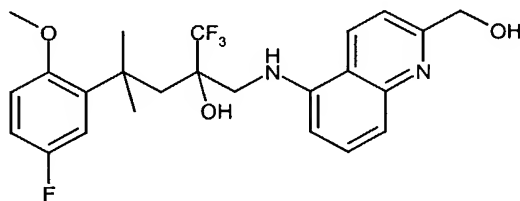
Eine Lösung aus 170 mg (0.34 mmol) 1-(2-(Acetoxymethyl)chinolin-5-ylimino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 1.5 mL

Methanol und 0.8 mL Tetrahydrofuran wird mit 53 mg (1.38 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach 3 Stunden bei Raumtemperatur erfolgt der Abbruch der Reaktion durch Zugabe von Wasser. Man extrahiert mit Ethylacetat, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter

- 5 Natriumchloridlösung und trocknet sie über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 94 mg (55% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.46 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.35 (d, 1H), 2.77 (d, 1H), 3.10-3.16 (m, 2H), 3.31 (dd, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.28 (dd, 1H),
10 5.36 (s, 2H), 6.07 (d, 1H), 6.80 (dd, 1H), 6.91-6.98 (m, 1H), 7.11 (dd, 1H), 7.37-7.53 (m, 3H), 7.99 (d, 1H).

Beispiel 51

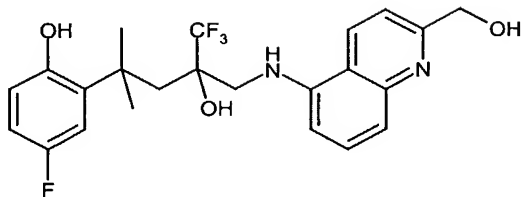


- 15 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Bei der Umsetzung von 170 mg (0.34 mmol) 1-(2-(Acetoxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-(5-fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol mit 53 mg (1.38 mmol) Natriumborhydrid in 1.5 mL Methanol und 0.8 mL

- 20 Tetrahydrofuran erhält man 43 mg (27% der Theorie) des Produkts (vgl. Beispiel 14).

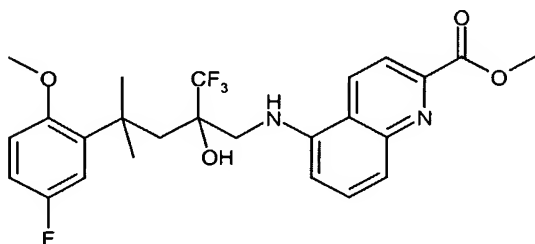
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.46 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.35 (d, 1H), 2.77 (d, 1H), 3.10-3.16 (m, 2H), 3.32 (dd, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.29 (dd, 1H), 4.41 (br, 1H), 4.89 (s, 2H), 6.07 (d, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.91-6.97 (m, 1H), 7.12 (dd, 1H), 7.20
25 (d, 1H), 7.42-7.51 (m, 2H), 7.95 (d, 1H).

Beispiel 52

4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 5 290 mg (0.62 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 7.0 mL Dichlormethan werden bei Raumtemperatur mit 12.5 mL (12.5 mmol) einer 1M Bortribromidlösung versetzt. Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktion durch Zugabe von Methanol zum Abbruch gebracht. Man entfernt das
- 10 Lösungsmittel im Vakuum, nimmt den Rückstand in gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und Ethylacetat auf, extrahiert mit Ethylacetat und trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-70%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-10%) erhält man 160 mg
- 15 (51% der Theorie) des Produkts.
- ¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.46 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 1.93 (d, 1H), 2.94 (dd, 1H), 3.09-3.21 (m, 2H), 4.67 (d, 2H), 5.34-5.37 (m, 1H), 5.51 (t, 1H), 5.91 (d, 1H), 5.98 (s, 1H), 6.73 (dd, 1H), 6.81-6.87 (m, 1H), 7.01 (dd, 1H), 7.14 (d, 1H), 7.32 (t, 1H), 7.54 (d, 1H), 8.28 (d, 1H), 9.74 (s, 1H).

20

Beispiel 53

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester

- 25 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester

Bei 0°C werden 2.8 g (mmol) Kaliumnitrat portionsweise zu einer Lösung aus 3.5 g (20.21 mmol) Chinolin-2-carbonsäure in 12 mL konz. Schwefelsäure hinzugefügt. Nach 4 Tagen bei Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch auf Eiswasser gegossen. Der ausgefallene Feststoff wird abgesaugt, mit wenig
5 Wasser gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Das Rohprodukt wird in 50 mL Methanol gelöst. Nach Zugabe 10 mL konz. Schwefelsäure lässt man die Reaktionslösung 4 Stunden refluxieren, anschließend 36 Stunden bei Raumtemperatur rühren. Die Reaktionslösung wird auf ein Drittel des ursprünglichen Volumens eingeeengt und auf Eiswasser gegeben. Man extrahiert
10 mit Ethylacetat, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung, dann mit gesättigter Natriumchloridlösung, trocknet sie über Natriumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Das Rohprodukt wird in 80 mL Methanol-Aceton (50%) gelöst und mit Palladium auf Kohle und Kaliumcarbonat versetzt. Es wird 20 Stunden unter
15 Wasserstoffatmosphäre bei Raumtemperatur gerührt. Nach Absaugen über Celite und Waschen mit Aceton entfernt man das Lösungsmittel im Vakuum und reinigt den Rückstand an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-60%). Man erhält 850 mg (27% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 4.07 (s, 3H), 6.90 (d, 1H), 7.58 (t, 1H), 7.75 (d, 1H), 8.12 (d, 1H), 8.33 (d, 1H).

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]-chinolin-2-carbonsäuremethylester
Analog zu Beispiel 37 werden 200 mg (1.0 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester mit 371 mg (1.2 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 1.10 mL konz. Essigsäure in 20
25 mL Toluol umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 420 mg (85% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.38 (s, 3H), 1.59 (s, 3H), 2.29 (d, 1H), 3.47 (d, 1H), 3.80 (s, 3H), 4.10 (s, 3H), 4.79 (s, 1H), 6.40-6.45 (m, 1H), 6.53-6.56 (m, 2H), 6.81 (dd, 1H), 7.54 (s, 1H), 7.60 (t, 1H), 8.18 (d, 1H), 8.23 (d, 1H), 8.45 (d, 1H).

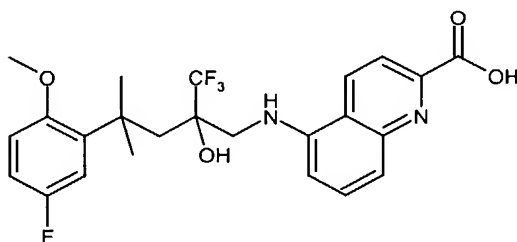
5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester

Analog zu Beispiel 40 werden 420 mg (0.85 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester in 10 mL Methanol gelöst und mit 130 mg (3.41 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit

- 5 Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 75 mg (18% der Theorie) des Produkts. $^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 1.46 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.36 (d, 1H), 2.78 (d, 1H), 3.04 (s, 1H), 3.15 (dd, 1H), 3.50 (dd, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.08 (s, 3H), 4.35 (dd, 1H), 6.16 (d, 1H), 6.77 (dd, 1H), 6.89-6.95 (m, 1H), 7.10 (dd, 1H), 7.52 (t, 1H), 7.71 (d, 1H), 8.11 (s, 2H).

10

Beispiel 54

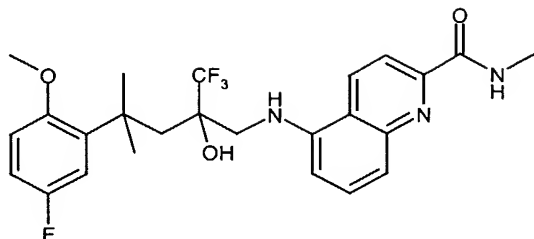


5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäure

- 15 Eine Lösung aus 60 mg (0.12 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester in 10 mL Methanol wird mit 0.5 mL (0.5 mmol) 1N-Natronlauge versetzt. Nach 2.5 Stunden entfernt man das Lösungsmittel im Vakuum und reinigt den Rückstand an Kieselgel mit Dichlormethan-Methanol (6-25%). Es werden 47 mg (82% der
- 20 Theorie) erhalten.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, DMSO-d_6): δ = 1.38 (s, 3H), 1.54 (s, 3H), 2.04 (d, 1H), 2.91-3.06 (m, 3H), 3.75 (s, 3H), 5.49 (br, 1H), 5.94 (d, 1H), 6.11 (br, 1H), 6.83-6.88 (m, 1H), 6.93-6.97 (m, 1H), 7.07 (dd, 1H), 7.34 (t, 1H), 7.44 (d, 1H), 8.00 (d, 1H), 8.38 (d, 1H).

25

Beispiel 55

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-
trifluormethylpentylamino]-chinolin-2-carbonsäuremethyamid

5 *5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethyamid*

76 mg (0.376 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester werden mit 10 mL einer 2.0 M methanolischer Methylaminlösung gelöst. Nach 90 Minuten unter Rückfluss und weiteren 16 Stunden bei Raumtemperatur entfernt man das Lösungsmittel unter reduziertem Druck und reinigt den Rückstand an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-80%). Es werden 72 mg (95% der Theorie) des Produkts erhalten.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.87 (d, 3H), 6.10 (s, 2H), 6.77 (d, 1H), 7.27 (d, 1H), 7.51 (t, 1H), 7.95 (d, 1H), 8.68 (d, 1H), 8.79-8.80 (m, 1H).

15 *5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)-
 pentylidenamino]-chinolin-2-carbonsäuremethyamid*

Analog zu Beispiel 37 werden 220 mg (1.08 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäure-methyamid mit 550 mg (1.78 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 3.0 mL konz. Essigsäure in 30 mL Toluol umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-70%) erhält man 259 mg (48% der Theorie) des Produkts.

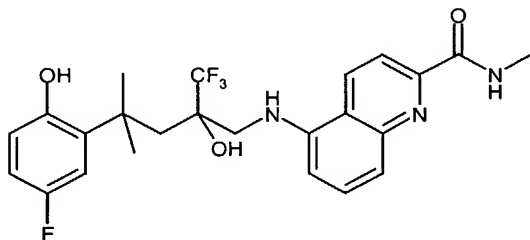
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.29 (d, 1H), 3.11 (d, 3H), 3.48 (d, 1H), 3.81 (s, 3H), 4.81 (s, 1H), 6.46-6.49 (m, 2H), 6.57 (dd, 1H), 6.78 (dd, 1H), 7.50 (s, 1H), 7.56 (t, 1H), 7.95 (d, 1H), 8.23 (br, 1H), 8.34 (d, 1H), 8.46 (d, 1H).

25 *5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]-chinolin-2-carbonsäuremethyamid*

155 mg (0.315 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethyamid werden in 10 mL Ethanol gelöst und mit 0.09 mL (0.4 mmol) Titan-tetraäthylat sowie 94 mg

(2.6 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Der Abbruch der Reaktion erfolgt nach 5 Stunden durch Zugabe von gesättigter Natriumchloridlösung und Ethylacetat. Unlösliche Bestandteile werden filtriert. Man extrahiert das Filtrat mit Ethylacetat, trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-50%) erhält man 110 mg (71% der Theorie) des Produkts. ¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.38 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.06 (d, 1H), 2.86-2.97 (m, 5H), 3.07 (dd, 1H), 3.78 (s, 3H), 5.98 (s, 1H), 6.03 (d, 1H), 6.86-7.05 (m, 2H), 7.07 (dd, 1H), 7.32 (d, 1H), 7.46 (t, 1H), 8.03 (d, 1H), 8.49 (d, 1H), 8.81 (q, 1H).

Beispiel 56

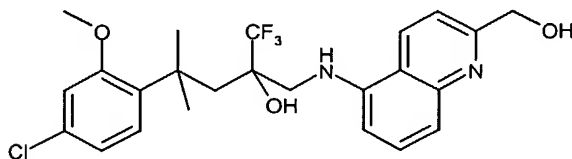


5-[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]-chinolin-2-carbonsäuremethylethylamid

Analog zu Beispiel 38 werden 97 mg (0.197 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäuremethylethylamid mit 8.0 mL (8.0 mmol) einer 1M-Bortribromid-Lösung umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-70%) erhält man 18 mg (18% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.40 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 1.93 (d, 1H), 2.87 (d, 3H), 2.97 (dd, 1H), 3.13-3.20 (m, 2H), 5.51-5.54 (m, 1H), 5.98 (s, 1H), 6.04 (d, 1H), 6.67 (dd, 1H), 6.76-6.83 (m, 1H), 7.00 (dd, 1H), 7.32 (d, 1H), 7.45 (t, 1H), 8.03 (d, 1H), 8.46 (d, 1H), 8.80-8.82 (m, 1H), 9.72 (br, 1H).

Beispiel 57



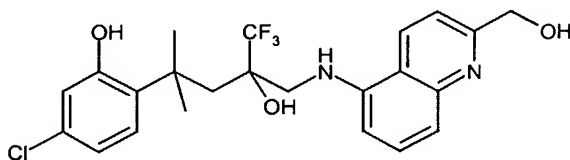
4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

5-[4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-

(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester

- 5 Analog zu Beispiel 1 werden 250 mg (1.24 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester mit 484 mg (1.49 mmol) 4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 1.40 mL konz. Essigsäure in 20 mL Toluol umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 500 mg (79% der Theorie) des Produkts.
- 10 ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.36 (s, 3H), 1.58 (s, 3H), 2.28 (d, 1H), 3.45 (d, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.11 (s, 3H), 4.79 (s, 1H), 6.38 (d, 1H), 6.48 (dd, 1H), 6.67 (d, 1H), 7.00 (d, 1H), 7.52 (s, 1H), 7.65 (dd, 1H), 8.18-8.25 (m, 2H), 8.48 (d, 1H).
- 4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol
- 15 Analog zu Beispiel 40 werden 200 mg (0.39 mmol) 5-[4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester in 5.0 mL Methanol gelöst und mit 60 mg (1.56 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 70 mg (37% der Theorie) des Produkts.
- 20 ¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.37 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.04 (d, 1H), 2.82-2.91 (m, 2H), 2.98-3.02 (m, 1H), 3.81 (s, 3H), 4.67 (d, 2H), 5.39-5.42 (m, 1H), 5.49 (t, 1H), 5.87 (d, 1H), 5.95 (s, 1H), 6.95 (dd, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.17 (d, 1H), 7.29-7.37 (m, 2H), 7.53-7.55 (d, 1H), 8.29 (d, 1H).

25 **Beispiel 58**



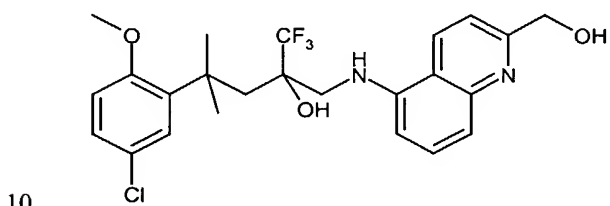
4-(4-Chlor-2-hydroxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- Analog zu Beispiel 38 werden 110 mg (0.23 mmol) 4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-
- 30 (trifluormethyl)pentan-2-ol mit 4.60 mL (4.60 mmol) einer 1M-Bortribromid-

Lösung umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-20%) erhält man 54 mg (50% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.39 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 1.94 (d, 1H), 2.91 (dd, 1H), 3.04-3.13 (m, 2H), 4.67 (d, 2H), 5.34-5.37 (m, 1H), 5.50 (t, 1H), 5.87 (d, 1H), 5.97 (s, 1H), 6.80-6.83 (m, 2H), 7.16 (d, 1H), 7.34 (t, 1H), 7.53 (d, 1H), 8.27 (d, 1H), 10.20 (s, 1H).

Beispiel 59



4-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

5-[4-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester

Man löst 224 mg (0.69 mmol) 4-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 195 mg (0.96 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester in 20 mL Toluol. Nach Zugabe von 5.0 mL konzentrierter Essigsäure wird 16 Stunden am Wasserabscheider refluxiert. Nach Entfernen des Lösungsmittels nimmt man den Rückstand in 10 mL Tetrahydrofuran auf, fügt 0.3 mL (1.4 mmol) Titan-tetraäthylat hinzu und lässt die Reaktionsmischung erneut refluxieren. Nach Entfernen des Lösungsmittels sowie Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 120 mg (33% der Theorie) des Produkts.

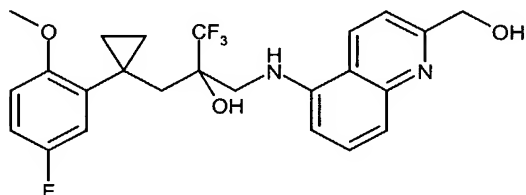
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.51 (t, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.99 (d, 1H), 3.49 (d, 1H), 3.81 (s, 3H), 4.57 (q, 2H), 4.83 (s, 1H), 6.52-6.58 (m, 1H), 6.79 (dd, 1H), 7.02 (d, 1H), 7.51 (s, 1H), 7.61 (t, 1H), 8.18-8.26 (m, 2H), 8.46 (d, 1H).

4-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 40 werden 120 mg (0.23 mmol) 5-[4-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethylpentylidenamino]-chinoline-2-carbonsäureethylester mit 35 mg (0.92 mmol) Natriumborhydrid umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-20%) erhält man 61 mg (55% der Theorie) des Produkts

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.47 (s, 3H), 1.59 (s, 3H), 2.29 (d, 1H), 2.82 (d, 1H), 3.05-3.16 (m, 2H), 3.29-3.36 (m, 1H), 4.23-4.26 (m, 1H), 4.32-4.52 (br, 1H), 4.88 (s, 2H), 6.04-6.06 (m, 1H), 6.79 (d, 1H), 7.18-7.21 (m, 2H), 7.36 (d, 1H), 7.48-7.50 (m, 2H), 7.95 (d, 1H).

Beispiel 60



3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

5-{3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)propylidenamino}chinolin-2-carbonsäuremethylester

Analog zu Beispiel 37 werden 306 mg (1.2 mmol) 5-{3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)propanal mit 170 mg (0.84 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester in 4.0 mL konzentrierter Essigsäure und 20 mL Toluol umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-70%) erhält man 204 mg (49% der Theorie) des Produkts.

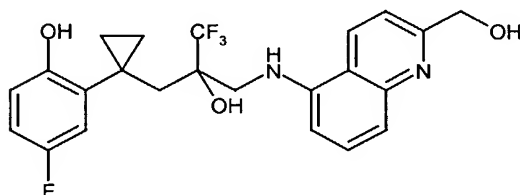
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0.61-0.68 (m, 1H), 0.76-0.80 (m, 1H), 0.94-1.00 (m, 1H), 1.06-1.12 (m, 1H), 2.16 (d, 1H), 2.90 (d, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.10 (s, 3H), 4.82 (s, 1H), 6.58 (d, 1H), 6.63-6.66 (m, 2H), 6.75 (d, 1H), 7.63 (t, 1H), 7.74 (s, 1H), 8.19-8.26 (m, 2H), 8.60 (d, 1H).

3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

Analog zu Beispiel 40 werden 200 mg (0.41 mmol) 5-{3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-2-hydroxy-2-(trifluormethyl)propylidenamino}chinolin-2-carbonsäuremethylester mit 156 mg (4.1 mmol) Natriumborhydrid umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-75%) erhält man 119 mg (63% der Theorie) des Produkts

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 0.58-0.61 (m, 1H), 0.78-0.91 (m, 3H), 1.90 (d, 1H), 2.65 (d, 1H), 3.17-3.18 (m, 2H), 3.61 (s, 3H), 4.68 (d, 2H), 5.31 (t, 1H), 5.51 (t, 1H), 5.97 (s, 1H), 6.13 (d, 1H), 6.61 (dd, 1H), 6.85 (td, 1H), 7.01 (dd, 1H), 7.17 (d, 1H), 7.38 (t, 1H), 7.54 (d, 1H), 8.37 (d, 1H).

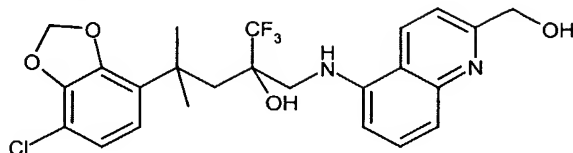
Beispiel 61



3-[1-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

Analog zu Beispiel 38 werden 100 mg (0.22 mmol) 3-[1-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)cycloprop-1-yl]-1-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol mit 4.40 mL (4.40 mmol) einer 1M-Bortribromid-Lösung umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-20%) erhält man 50 mg (50% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 0.66-0.73 (m, 1H), 0.83-0.88 (m, 3H), 2.04 (d, 1H), 2.54 (d, 1H), 3.24-3.26 (m, 2H), 4.68 (d, 2H), 5.32 (t, 1H), 5.51 (t, 1H), 5.95 (s, 1H), 6.23 (d, 1H), 6.60 (d, 1H), 6.73-6.79 (m, 1H), 6.94 (dd, 1H), 7.16 (d, 1H), 7.39 (t, 1H), 7.54 (d, 1H), 8.33 (d, 1H), 9.49 (s, 1H).

Beispiel 62

4-(7-Chlorbenzo[1,3]dioxol-4-yl)-2-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 5 *5-[4-(7-Chlorbenzo[1,3]dioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester*

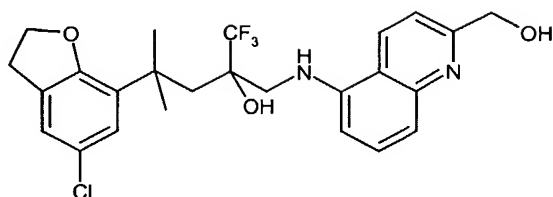
Analog zu Beispiel 37 werden 70 mg (0.21 mmol) 4-(7-Chlorbenzo[1,3]dioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal mit 50 mg (0.25 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester in 0.5 mL konzentrierter Essigsäure und 20 mL Toluol umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 60 mg (55% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.52 (s, 3H), 2.34 (d, 1H), 3.08 (d, 1H), 4.11 (s, 3H), 4.83 (s, 1H), 5.94 (s, 1H), 6.02 (s, 1H), 6.37 (d, 1H), 6.54 (t, 1H), 7.58-7.70 (m, 2H), 8.20-8.26 (m, 2H), 8.57 (d, 1H).

- 15 *4-(7-Chlorbenzo[1,3]dioxol-4-yl)-2-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol*

Analog zu Beispiel 40 werden 60 mg (0.11 mmol) 5-[4-(7-Chlorbenzo[1,3]dioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester mit 18 mg (0.46 mmol) Natriumborhydrid umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-20%) erhält man 21 mg (39% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.37 (s, 3H), 1.53 (s, 3H), 2.11 (d, 1H), 2.55 (d, 1H), 3.01-3.19 (m, 2H), 4.67 (d, 2H), 5.42-5.46 (m, 1H), 5.50 (t, 1H), 5.98-6.08 (m, 4H), 6.86 (s, 2H), 7.18 (d, 1H), 7.36 (t, 1H), 7.55 (d, 1H), 8.32 (d, 1H).

Beispiel 63

4-(5-Chlor-2,3-dihydrobenzofuran-7-yl)-2-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 5 *5-[4-(5-Chlor-2,3-dihydrobenzofuran-7-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester*

Analog zu Beispiel 37 werden 160 mg (0.47 mmol) 4-(5-Chlor-2,3-dihydrobenzofuran-7-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal mit 116 mg (0.57 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester in 1.0 mL

- 10 konzentrierter Essigsäure und 20 mL Toluol umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 110 mg (45% der Theorie) des Produkts.

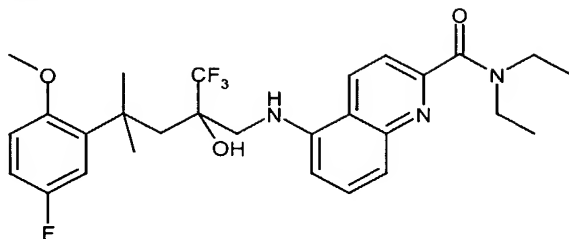
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.34 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 2.27 (d, 1H), 2.65-2.73 (m, 1H), 2.91-3.01 (m, 1H), 3.35 (d, 1H), 4.11 (s, 3H), 4.42-4.58 (m, 2H),
 15 4.79 (s, 1H), 6.58 (s, 1H), 6.65 (d, 1H), 6.82 (d, 1H), 7.61-7.67 (m, 2H), 8.21 (d, 1H), 8.27 (d, 1H), 8.47 (d, 1H).

4-(5-Chlor-2,3-dihydrobenzofuran-7-yl)-2-(2-(hydroxymethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 40 werden 110 mg (0.21 mmol) 5-[4-(5-Chlor-2,3-

- 20 dihydrobenzofuran-7-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäuremethylester mit 32 mg (0.84 mmol) Natriumborhydrid umgesetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-30%) erhält man 68 mg (65% der Theorie) des Produkts.

- 25 ¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.34 (s, 3H), 1.53 (s, 3H), 2.03 (d, 1H), 2.77 (d, 1H), 2.85-3.12 (m, 4H), 5.32-5.36 (m, 1H), 5.51 (t, 1H), 5.96 (d, 1H), 6.02 (s, 1H), 7.03 (s, 1H), 7.07 (s, 1H), 7.18 (d, 1H), 7.37 (t, 1H), 7.54 (d, 1H), 8.29 (d, 1H).

Beispiel 64

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäurediethylamid

5 *5-Aminochinolin-2-carbonsäurediethylamid*

Eine Suspension aus 1.06 g (7.95 mmol) Aluminiumchlorid in 35 mL Toluol wird unter Eiskühlung mit 1.70 mL (15.7 mmol) Diethylamin versetzt. Nach einer Stunde bei Raumtemperatur fügt man 350 mg (1.73 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäuremethylester hinzu und lässt die Reaktionsmischung 5 Stunden bei 40°C rühren. Der Abbruch der Reaktion erfolgt durch Zugabe von Wasser. Man extrahiert mit Dichlormethan und trocknet die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Dichlormethan-Methanol (0-10%) erhält man 210 mg (50% der Theorie) des Produkts.

15 ¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.11 (t, 3H), 1.19 (t, 3H), 3.27 (q, 2H), 3.48 (q, 2H), 6.06 (s, 2H), 6.74 (d, 1H), 7.17 (d, 1H), 7.42-7.47 (m, 2H), 8.61 (d, 1H).

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäurediethylamid

Eine Lösung aus 210 mg (0.86 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäurediethylamid, 266 mg (0.86 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 0.36 mL (1.73 mmol) Titan-tetraäthylat in 15 mL Tetrahydrofuran wird eine Stunde bei Raumtemperatur, anschließend 3 Stunden bei 80°C gerührt. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-70%) erhält man 230 mg (52% der Theorie) des Produkts.

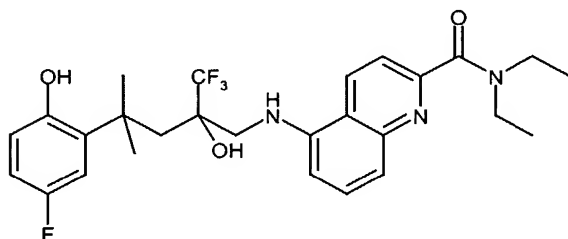
25 ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.23 (t, 3H), 1.33 (t, 3H), 1.37 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 3.38-3.50 (m, 3H), 3.63 (q, 2H), 3.81 (s, 3H), 4.82 (s, 1H), 6.43-6.50 (m, 2H), 6.56 (dd, 1H), 6.79 (dd, 1H), 7.50 (s, 1H), 7.55 (t, 1H), 7.68 (d, 1H), 7.99 (d, 1H), 8.39 (d, 1H).

5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäurediethylamid

Eine Lösung aus 230 mg (0.45 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäurediethylamid und 0.132 mL (0.58 mmol) Titan-tetraäthylat in 14 mL Ethanol wird mit 135 mg (3.55 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach 6 Stunden bei Raumtemperatur erfolgt der Abbruch der Reaktion durch Zugabe gesättigter Natriumchloridlösung und Ethylacetat. Der entstandene Niederschlag wird über Celite abgesaugt. Das Filtrat wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-70%) erhält man 220 mg (92%) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.20 (t, 3H), 1.31 (t, 3H), 1.46 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.34 (d, 1H), 2.78 (d, 1H), 3.13 (dd, 1H), 3.19 (s, 1H), 3.31 (dd, 1H), 3.41 (q, 2H), 3.60 (q, 2H), 3.84 (s, 3H), 4.33-4.37 (m, 1H), 6.08 (d, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.89-6.96 (m, 1H), 7.11 (dd, 1H), 7.42-7.51 (m, 2H), 7.55 (d, 1H), 8.03 (d, 1H).

Beispiel 65



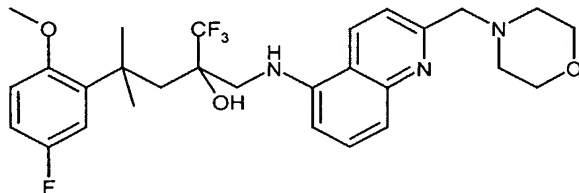
5-[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]-chinolin-2-carbonsäurediethylamid

210 mg (0.39 mmol) 5-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäurediethylamid werden mit 7.8 mL (7.8 mmol) einer 1M-Bortribromidlösung in Dichlormethan versetzt. Nach 20 Stunden bei Raumtemperatur erfolgt der Abbruch der Reaktion durch Zugabe von Wasser. Man extrahiert mit Ethylacetat, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und trocknet sie über Natriumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 56 mg (28%) des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, DMSO-d_6): δ = 1.10 (t, 3H), 1.19 (t, 3H), 1.40 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 1.93 (d, 1H), 2.96 (dd, 1H), 3.11-3.29 (m, 4H), 3.48 (q, 2H), 5.48-5.52 (m, 1H), 5.97 (s, 1H), 6.01 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H), 6.79-6.85 (m, 1H), 7.00 (dd, 1H), 7.22 (d, 1H), 7.41 (t, 1H), 7.51 (d, 1H), 8.40 (d, 1H), 9.73 (s, 1H).

5

Beispiel 66



4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

10 2-Brommethyl-5-nitrochinolin

Eine Lösung aus 800 mg (4.25 mmol) 5-Nitro-2-methylchinolin in 20 ml Tetrachlormethan wird mit 11 mg (0.04 mmol) Benzoylperoxid und 794 mg (4.46 mmol) *N*-Bromsuccinimid versetzt. Man lässt die Reaktionsmischung 8 Stunden in Gegenwart von UV-Licht refluxieren. Unlösliche Bestandteile werden
 15 abfiltriert, und das Filtrat wird eingeeengt. Nach Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 320 mg (28% der Theorie) des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 4.72 (s, 2H), 7.79-7.82 (m, 2H), 8.35-8.39 (m, 2H), 9.02 (d, 1H).

20 2-(Morpholin-4-ylmethyl)-5-nitrochinolin

460 mg (1.72 mmol) 2-Brommethyl-5-nitrochinolin und 0.54 mL (6.2 mmol) Morpholin werden in 150 mL Toluol gelöst. Nach Zugabe von 1.07 g (7.74 mmol) Kaliumcarbonat lässt man die Reaktionsmischung 2 Stunden refluxieren. Kaliumcarbonat wird abfiltriert, und das Filtrat wird eingeeengt. Nach Reinigung
 25 an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 190 mg (40% der Theorie) des Produkts.

$^1\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl_3): δ = 2.55-2.58 (m, 4H), 3.74-3.77 (m, 4H), 3.86 (s, 2H), 7.78 (t, 1H), 7.87 (d, 1H), 8.33-8.39 (m, 2H), 8.95 (d, 1H).

5-Amino-2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin

190 mg (0.7 mmol) 2-(Morpholin-4-ylmethyl)-5-nitrochinolin werden in 10 mL Methanol gelöst. Nach Zugabe von 19 mg Palladium auf Kohle und 19 mg Kaliumcarbonat lässt man das Reaktionsgemisch 4 Stunden bei Raumtemperatur unter Wasserstoffatmosphäre rühren. Es wird anschließend
5 über Celite filtriert und mit Ethylacetat gewaschen. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum und Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie mit Ethylacetat-Methanol (0-100%) werden 134 mg (79% der Theorie) des Produkts erhalten.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 2.55-2.57 (m, 4H), 3.73-3.76 (m, 4H), 3.82 (s, 2H), 4.18 (br, 2H), 6.79 (d, 1H), 7.45-7.59 (m, 3H), 8.14 (d, 1H).

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin-5-ylimino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

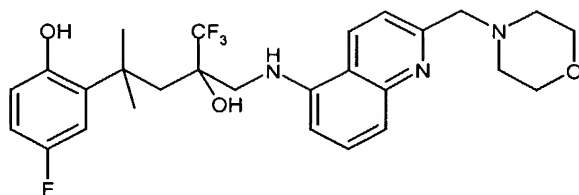
Analog zu Beispiel 37 werden 180 mg (0.74 mmol) 5-Amino-2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin mit 274 mg (0.89 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal in 0.8 mL konzentrierter Essigsäure und 20 mL Toluol umgesetzt. Nach Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 220 mg (56% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.57 (s, 3H), 2.29 (d, 1H), 2.55-2.58 (m, 4H), 3.46 (d, 1H), 3.75-3.77 (m, 4H), 3.80 (s, 3H), 3.85 (s, 2H), 4.88 (s, 1H), 6.38-6.45 (m, 2H), 6.53 (dd, 1H), 6.79 (dd, 1H), 7.47-7.52 (m, 2H), 7.67 (d, 1H), 7.94 (d, 1H), 8.28 (d, 1H).

4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 40 werden 220 mg (0.41 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol in 10 mL Methanol gelöst und mit 315 mg (8.25 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung erhält man 109 mg (50% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.46 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.34 (d, 1H), 2.52-2.55 (m, 4H), 2.77 (d, 1H), 3.09-3.16 (m, 2H), 3.31 (dd, 1H), 3.72-3.75 (m, 4H), 3.81 (s, 2H), 3.85 (s, 3H), 4.26-4.29 (m, 1H), 6.05 (d, 1H), 6.81 (dd, 1H), 6.91-6.98 (m, 1H), 7.11 (dd, 1H), 7.39-7.56 (m, 3H), 7.94 (d, 1H).

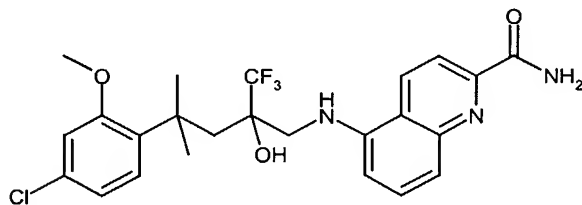
Beispiel 67

4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-1-(2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 5 Analog zu Beispiel 38 werden 80 mg (0.15 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(2-(morpholin-4-ylmethyl)chinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol werden mit 3.0 mL (3.0 mmol) einer 1M-Bortribromidlösung in Dichlormethan versetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) sowie Ethylacetat-Methanol (0-20%) erhält man 53
- 10 mg (68% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.40 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.40-2.43 (m, 4H), 2.93 (dd, 1H), 3.09-3.20 (m, 2H), 3.58-3.61 (m, 4H), 3.69 (s, 2H), 5.33-5.37 (m, 1H), 5.93 (d, 1H), 5.96 (br, 1H), 6.72 (dd, 1H), 6.80-6.86 (m, 1H), 6.99 (dd, 1H), 7.17 (d, 1H), 7.32 (t, 1H), 7.51 (d, 1H), 8.24 (d, 1H), 9.74 (br, 1H).

15

Beispiel 68

5-[4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]-chinolin-2-carbonsäureamid

20

5-[4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]-chinolin-2-carbonsäureamid

- Analog zu Beispiel 37 werden 160 mg (0.87 mmol) 5-Aminochinolin-2-carbonsäureamid mit 341 mg (1.05 mmol) 4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal in 0.96 mL konzentrierter
- 25 Essigsäure und 20 mL Toluol umgesetzt. Nach Reinigung an Kieselgel mit

Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 340 mg (79% der Theorie) des Produkts.

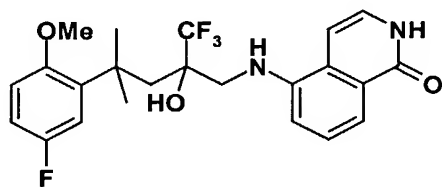
¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1.37 (s, 3H), 1.58 (s, 3H), 2.27 (d, 1H), 3.44 (d, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.80 (s, 1H), 5.71 (br, 1H), 6.39 (d, 1H), 6.44 (dd, 1H), 6.66 (d, 1H), 6.99 (d, 1H), 7.51 (s, 1H), 7.62 (dd, 1H), 7.99 (d, 1H), 8.07 (br, 1H), 8.33 (d, 1H), 8.49 (d, 1H).

5-[4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylamino]chinolin-2-carbonsäureamid

Analog zu Beispiel 40 werden 340 mg (0.69 mmol) 5-[4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentylidenamino]chinolin-2-carbonsäureamid in 10 mL Methanol gelöst und mehrmals mit 110 mg (2.89 mmol) Natriumborhydrid versetzt. Nach Aufarbeitung und Reinigung an Kieselgel mit Hexan-Ethylacetat (0-100%) erhält man 280 mg (82% der Theorie) des Produkts.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.37 (s, 3H), 1.56 (s, 3H), 2.06 (d, 1H), 2.85-3.06 (m, 3H), 3.81 (s, 3H), 5.57-5.61 (m, 1H), 5.96 (s, 1H), 6.00 (d, 1H), 6.95 (dd, 1H), 6.98 (d, 1H), 7.29-7.35 (m, 2H), 7.46 (t, 1H), 7.71 (br, 1H), 8.04 (d, 1H), 8.21 (br, 1H), 8.48 (d, 1H).

Beispiel 69



5-[[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

a. 2-Methyl-3-nitrobenzoesäuremethylester

20 g (110,4 mmol) 2-Methyl-3-nitrobenzoesäure werden in 100 ml Methanol nach Zusatz von 2 ml konzentrierter Schwefelsäure 10 Stunden am Rückfluss gekocht. Das beim Abkühlen auskristallisierende Produkt wird abgesaugt und getrocknet. Das Filtrat wird bis zur Trockene eingeeengt, der feste Rückstand in Ethylacetat aufgenommen und die Lösung zweimal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Nach dem Trocknen über Na₂SO₄

erhält man ein weiteres Produkt. Zusammen werden 16,4 g (76,3 %) der gewünschten Verbindung erhalten.

b. 5-Nitroisocoumarin

16,4 g (84,03 mmol) der unter a. beschriebenen Verbindung werden mit
5 26,8 g (225,1 mmol) N,N-Dimethylformamiddimethylacetal in 85 ml
Dimethylformamid 12 Stunden bei 130° C gerührt. Das Lösungsmittel wird am
Rotationsverdampfer abgezogen, der Rückstand in Methyl-tert-butylether
aufgenommen und dreimal mit Wasser gewaschen. Nach dem Waschen mit
gesättigter NaCl-Lösung wird die organische Phase getrocknet. Nach
10 Abfiltrieren des Trockenmittels und Abrotieren des Lösungsmittels wird der
verbleibende Rückstand an Kieselgel (Laufmittel Ethylacetat/Hexan)
chromatographiert. Isoliert werden 8,73 g (54,4 %) der gewünschten
Verbindung.

MS (CI) m/e (relative Intensität): 209 (M^{+18} , 52), 191 (M^+ , 29), 179 (100)

15 *c. 5-Nitroisochinolin-1(2H)-on*

2,51 g (13,13 mmol) 5-Nitroisocoumarin werden in 100 ml Ethanol gegeben.
Unter Druck wird im Autoklaven Ammoniak eingedrückt. Das Produkt fällt aus
und wird abgesaugt. Isoliert werden 1,98 g (79,7 %) der gewünschten
Verbindung.

20 MS (CI) m/e (relative Intensität): 208 (M^{+18} , 60), 191 (M^{+1} , 100), 161 (81)

d. 5-Aminoisochinolin-1(2H)-on

268,3 mg (1,51 mmol) 5-Nitroisochinolin-1(2H)-on werden mit 376,5 mg
Ammoniumchlorid und 2,6 ml Wasser in 14 ml Ethanol und 5,4 ml
Tetrahydrofuran gegeben. Nach portionsweiser Zugabe von 1,23 g Zinkpulver
25 (Erwärmung auf 30 bis 35°C) wird zwei Stunden gerührt. Das Reaktionsgemisch
wird über Glasfaserfilter abgesaugt und mit Ethylacetat nachgewaschen. Nach
dem Waschen des Filtrats mit Wasser und gesättigter Natriumchloridlösung wird
die organische Phase wie üblich getrocknet. Abfiltrieren des Trockenmittels und
Abrotieren des Lösungsmittels ergeben 196,5 mg (88,1 %) des gewünschten
30 Amins.

MS (CI) m/e (relative Intensität): 161 (M^{+1} , 100)

*e. 5-[(E/Z)-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)
pentylden]amino]isochinolin-1(2H)-on*

140,1 mg (0,455 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal werden mit 72,8 mg (0,455 mmol) 5-Aminoisochinolin-1(2H)-on in 0,74 ml Eisessig über Nacht gerührt. Die Mischung wird bis zur Trockene eingeeengt und der Rückstand am Flashmaster (Laufmittel

5 Ethylacetat/Hexan) gesäult. Isoliert werden 103,6 mg (52,5 %) der gewünschten Verbindung.

MS (ES+) m/e (relative Intensität): 451 (M^{+1} , 100)

f. 5-[[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

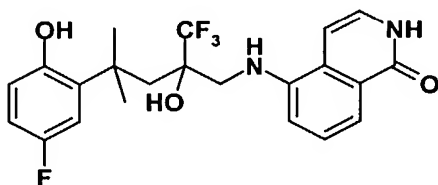
10 103,6 mg (0,239 mmol) der unter e. beschriebenen Verbindung werden mit 2,6 ml Dichlorethan und 0,1 ml Eisessig versetzt. Nach Zugabe von 75,9 mg (0,359 mmol) Natriumtriaceoxyborhydrid wird über Nacht gerührt. Die Reaktionsmischung wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt und zweimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen

15 Phasen werden mit Wasser und gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeeengt. Nach Chromatographie am Flashmaster (Laufmittel Ethylacetat/Hexan) werden 36 mg (34,6 %) der gewünschten Verbindung isoliert.

MS (ES+) m/e (relative Intensität): 453 (M^{+1} , 100)

20

Beispiel 70



5-[[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

25 30 mg (0,066 mmol) der unter Beispiel 70 f. synthetisierten Verbindung werden mit 0,76 ml einer 1 M Lösung von Bortribromid in Dichlormethan versetzt. Nach vierstündigem Rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktionsmischung mit Ethylacetat verdünnt und einmal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Nach Trocknen der organischen Phase (Natriumsulfat) wird das

30 Lösungsmittel nach dem Abfiltrieren des Trockenmittels abrotiert.

Chromatographie am Flashmaster (Laufmittel Ethylacetat/Hexan) ergibt 15,9 mg (56,7 %) der gewünschten Verbindung.

MS (ES+) m/e (relative Intensität): 439 (M⁺, 100)

5

Analog wurden ausgehend von den entsprechenden Aldehyden synthetisiert:

5-[[4-(3-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

10 5-({3-[1-(3-Fluor-2-hydroxyphenyl)cyclopropyl]-2-hydroxy-
2-(trifluormethyl)propyl}amino)isochinolin-1(2H)-on

5-[[4-(4-Chlor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

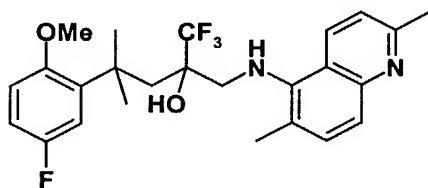
5-[[4-(5-Chlor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

5-{[4-(2-Chlorophenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluoromethyl)pentyl]amino}isochinolin-1(2H)-on

(+)-5-[[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

20 (-)-5-[[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)
pentyl]amino]isochinolin-1(2H)-on

Beispiel 71



25 **5-{[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino}-2,6-dimethyl-chinolin**

a. *2,6-Dimethyl-5-nitrochinolin*

3 g (19,08 mmol) 2,6-Dimethylchinolin werden in 15 ml konzentrierter Schwefelsäure bei 10° C vorgelegt. Nach einer halben Stunde werden eine

30 Lösung von 2,03 g Kaliumnitrat in 11,4 konzentrierter Schwefelsäure zugetropft,

und zwar so, dass die Temperatur zwischen 5° und 15° C bleibt. Der Ansatz wird eine Stunde nachgerührt und anschließend auf Eiswasser gegossen. Es wird ammoniakalisch gestellt und der ausgefallene Niederschlag abgesaugt. Nach dem Waschen mit Wasser wird das Rohprodukt in Ethylacetat gelöst und
5 gegen Wasser geschüttelt. Die organische Phase wird wie üblich behandelt. Nach dem Abrotieren des Lösungsmittels bleiben 3,69 g (95,6 %) der gewünschten Verbindung zurück, die ohne weitere Reinigung in die Reduktion eingesetzt werden.

MS (CI) m/e (relative Intensität): 220 (M^{+18} , 20), 203 (M^{+1} , 100)

10 *b. 5-Amino-2,6-dimethyl-chinolin*

3,69 g (18,248 mmol) der nach a. hergestellten Verbindung wird mit 15,19 g (66,85 mmol) Zinn (II)-chlorid dihydrat und 30,4 ml konzentrierter Salzsäure 45 Minuten bei 85° C gerührt. Der Ansatz wird auf Eiswasser gegossen, mit 2 N NaOH basisch gestellt und das Amin mit Ethylacetat
15 extrahiert. Die organischen Extrakte werden mit Sole gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel nach dem Absaugen des Trockenmittels abrotiert. Der verbliebene Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel Ethylacetat/Hexan) chromatographiert. Isoliert werden 2,75 g (87,6 %) der gewünschten Verbindung.

20 MS (ES+) m/e (relative Intensität): 173 (M^{+1} , 100)

c. 5-[(E/Z)-[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl) pentylden]amino]2,6-dimethylchinolin

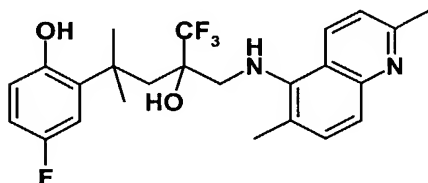
250 mg (0,811 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethyl-pentanal werden mit 139,7 mg (0,811 mmol) 5-Amino, 2,6-dimethylchinolin in zehn Milliliter Dichlorethan unter Zusatz von 0,2 ml
25 Trifluoressigsäure und 150 mg Molsieb (4 A) sieben Tage am Rückfluss gekocht. Die Mischung wird über Glasfaserfilter filtriert und das Filtrat bis zur Trockene eingeeengt. Der Rückstand wird am Flashmaster (Laufmittel Ethylacetat/Hexan) gesäult. Isoliert werden 134,3 mg (35,8 %) der gewünschten
30 Verbindung.

MS (ES+) m/e (relative Intensität): 463 (M^{+1} , 100)

d. 5-[[4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl) pentyl]amino]2,6-dimethylchinolin

- 134,3 mg (0,29 mmol) der unter c. beschriebenen Verbindung werden in 17 ml Methanol gegeben und mit 1,7 ml Eisessig versetzt. Nach Zugabe von 141,5 mg (2,252 mmol) Natriumcyanoborhydrid wird vier Stunden gerührt. Die Reaktionsmischung wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung
5 versetzt und zweimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser und gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeeengt. Nach Chromatographie am Flashmaster (Laufmittel Ethylacetat/Hexan) werden 80 mg (59,3 %) der gewünschten Verbindung isoliert.
- 10 MS (ES+) m/e (relative Intensität): 465 (M^{+1} , 100)

Beispiel 72



- 5-([4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino)-2,6-dimethyl-chinolin**
- 80 mg (0,172 mmol) der unter Beispiel 71d. synthetisierten Verbindung werden mit zwei Milliliter einer 1 M Lösung von Bortribromid in Dichlormethan versetzt. Nach fünfstündigem Rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktionsmischung mit Ethylacetat verdünnt und einmal mit gesättigter
20 Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Die organische Phase wird getrocknet (Natriumsulfat) und das Lösungsmittel nach dem Abfiltrieren des Trockenmittels abrotiert. Chromatographie am Flashmaster (Laufmittel Ethylacetat/Hexan) ergibt 58,9 mg (75,9 %) der gewünschten Verbindung.
- MS (ES+) m/e (relative Intensität): 451 (M^{+1} , 100)

25

Analog wurden ausgehend von den entsprechenden Aldehyden und Aminen folgende Verbindungen synthetisiert:

- (+)-5-([4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino)-2,6-dimethylchinolin**
- 30

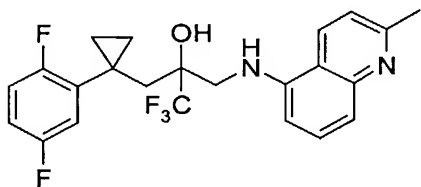
(-)-5-[[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]-2,6-dimethylchinolin

5-[[4-(3-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]-2,6-dimethylchinolin

5 5-[[4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]-6-chlor-2-methylchinolin

5-[[4-(3-Fluor-2-hydroxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentyl]amino]-6-chlor-2-methylchinolin

10 Beispiel 73



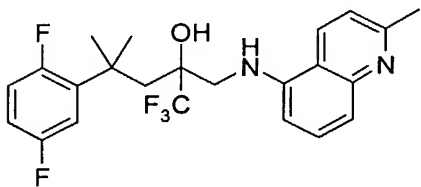
3-[1-(2,5-Difluorphenyl)-cycloprop-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-propan-2-ol

Analog zu Beispiel 76 werden 60 mg (1.46 mmol) NaH (60%) und 244 mg (1.23 mmol) 5-Acetylamino-2-methyl-chinolin mit 365 mg (0.81 mmol) Toluol-4-sulfonsäure-3-[1-(2,5-difluorphenyl)-cycloprop-1-yl]-2-(trifluormethyl)-2-hydroxypropyl ester umgesetzt. Das Rohprodukt wird analog Beispiel 76 mit 1m Natronlauge behandelt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (30-50%) erhält man 67 mg Produkt.

20 ¹H-NMR (CDCl₃); δ = 0.80-1.02 (m, 4H), 2.16 (d, 1H), 2.42 (d, 1H), 2.21 (s, 3H), 3.27-3.42 (m, 2H), 4.21-4.30 (m, 1H), 6.30 (dd, 1H), 6.66-6.81 (m, 2H), 6.95-7.05 (m, 1H), 7.22 (d, 1H), 7.40-7.50 (m, 2H), 7.96 (d, 1H).

MS (ESI): 437 (M+H).

25 Beispiel 74

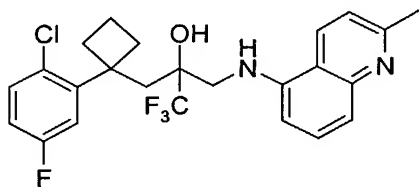


4-(2,5-Difluorphenyl)-4-methyl-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)-pentan-2-ol

175 mg (0.62 mmol) 4-(2,5-Difluorphenyl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)-pentanal und 125 mg (0.78 mmol) 5-Amino-2-methylchinolin werden in 10 ml Toluol und 3 ml Essigsäure 18 h bei RT gerührt und weitere 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluss erhitzt. Das Rohprodukt wird analog 79 mit 120 mg (3.16 mmol) NaBH₄ in 5 ml Essigsäure reduziert. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (30%) erhält man 45 mg Produkt.

MS (EI): 438 (M⁺)

Beispiel 75



3-[1-(2-Chlor-5-fluorphenyl)cyclobut-1-yl]-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)propan-2-ol

Analog zu Beispiel 79 werden 200 mg (0.64 mmol) 3-[1-(2-Chlor-5-fluorphenyl)cyclobut-1-yl]-2-(trifluormethyl)-propanal und 126 mg (0.80 mmol) 5-Amino-2-methylchinolin umgesetzt und das isolierte Rohprodukt mit 102 mg (2.70 mmol) NaBH₄ reduziert. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester erhält man 165 mg Produkt.

MS (ESI): 467 (M+H); Drehwert des reinen (-)-Enantiomers nach Trennung auf chiraler HPLC: $\alpha_D = -31.4$.

Weitere Beispiele:

Synthese der Diol-Vorstufen:

Diol-Beispiel a:

4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol:

2,3-Dihydroxy-4-nitrobenzaldehyd:

17.2 g 2-Hydroxy-3-methoxy-4-nitrobenzaldehyd (J. Het. Chem. **33**, (1996), 1171) in 350 ml Dichlormethan werden bei 0°C langsam mit 175 ml Bortribromid Lösung (1M in Dichlormethan) versetzt und es wird noch weitere 4 h gerührt.

- 5 Der Ansatz wird auf Eiswasser gegeben, die org. Phase abgetrennt und die wässrige Phase mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinten org. Phasen werden mit Wasser gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 15.2 g 2,3-Dihydroxy-4-nitrobenzaldehyd als roten Feststoff. Fp. 122-126°C

10 7-Nitro-benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäure:

14.2 g 2,3-Dihydroxy-4-nitrobenzaldehyd in 1000 ml DMF werden mit 57.6 ml Bromchlormethan und 50.6 g Cesiumcarbonat bei 100°C für 7 h gerührt. Der Ansatz wird auf 1 N Salzsäure gegeben und mit Essigester extrahiert. Die org. Phase wird mehrfach mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat
15 getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Der erhaltene braune Feststoff wird durch Säulenchromatographie (Kieselgel, Hexan / Essigester 100:0 -> 60:40) aufgereinigt. Man erhält 7.4 g 7-Nitro-benzo[1,3]dioxol-4-carbaldehyd als hellgelben Feststoff. Dieser wird in 400 ml Aceton bei 10°C mit einer Lösung von 11.8 g Kaliumpermanganat in 190 ml Aceton / Wasser (1:1) versetzt. Es wurde
20 10 h gerührt, auf 2 N Salzsäure gegeben und durch Kieselgur filtriert. Das Aceton wird im Vakuum entfernt und die wässrige Phase mit Natronlauge alkalisch gestellt. Es wird mit Ether extrahiert und dann die wässrige Phase mit Salzsäure angesäuert. Es wird mit Essigester extrahiert, mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Man erhält
25 4.36 g 7-Nitro-benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäure als braunen Feststoff. Fp. 230-239°C

7-Amino-benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäure:

- 8.05 g 7-Nitro-benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäure werden in 650 ml Ethanol mit 800
30 mg Palladium/Kohle Katalysator unter Normaldruck bei RT mit Wasserstoff umgesetzt. Es wird durch Kieselgur filtriert und im Vakuum eingeeengt. Man erhält 6.82 g 7-Amino-benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäure als braunen Feststoff. Fp. 196-197°C

2-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-propan-2-ol:

- 1.95 g 7-Amino-benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäure in 25 ml Bromwasserstoffsäure (48%ig) und 20 ml Wasser werden bei 0°C mit einer Lösung von 760 mg
- 5 Natriumnitrit in 4.2 ml Wasser versetzt. Es wird 15 min. gerührt und dann zu einer Lösung von 2.07 g Kupfer(I)bromid in 5.5 ml Bromwasserstoffsäure (48%ig) gegeben. Es wird für 30 min. auf 100°C erhitzt, auf Wasser gegeben und mit Essigester extrahiert. Es wird mit Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhält 2.88 g 7-Brom-
- 10 benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäure als braunen Feststoff. Dieser wird in 50 ml DMF bei 0°C mit 4.08 g Cesiumcarbonat und 0.8 ml Methyljodid umgesetzt. Es wird 4 h bei RT gerührt, auf Wasser gegeben und mit Essigester extrahiert. Es wird mehrfach mit Wasser und Sole gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhält 1.81 g
- 15 7-Brom-benzo[1,3]dioxol-4-carbonsäuremethylester als roten Feststoff. Dieser wird gelöst in 5 ml Ether und 10 ml THF zu einer Lösung von 5.06 ml Methylmagnesiumchlorid (3 M in THF) und 6 ml Ether bei RT gegeben. Nach 3.5 h wird der Ansatz auf 1 N Salzsäure gegeben, mit Essigester extrahiert, mit Sole gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhält 1.79 g 2-(7-
- 20 Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-propan-2-ol als orangefarbenes Öl.
- ¹H-NMR (CDCl₃), δ (ppm) = 1.58 (s, 6H), 6.05 (s, 2H), 6.85 (d, 1H), 6.97 (d, 1H)

4-(7-Brombenzo[1,3]dioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure:

- 25 1.77 g 2-(7-Brombenzo[1,3]dioxol-4-yl)-propan-2-ol und 2.82 g 2-Trimethylsilyloxy-acrylsäure-ethylester (WO 00/32584) in 36 ml Dichlormethan werden bei -70°C mit 1.10 ml Zinn(VI)chlorid versetzt. Es wird 20 min. bei -70°C gerührt und dann auf ges. Natriumcarbonat Lösung gegeben. Es wird mit Dichlormethan extrahiert, mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum
- 30 eingeengt. Man erhält 3.15 g 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure-ethylester als Rohprodukt. Dieser wird 4 h bei RT in 57 ml einer Mischung aus 1 N Natronlauge in Ethanol / Wasser umgesetzt. Der Ansatz wird auf Wasser gegeben, mit Ether extrahiert und dann die wässrige Phase mit

Salzsäure angesäuert. Es wird mit Essigester extrahiert, mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingengt. Man erhält 2.1 g 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure als gelbes Öl.

- 5 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3), δ (ppm) = 1.46 (s, 6H), 3.44 (s, 2H), 5.98 (s, 2H), 6.66 (d, 1H), 6.94 (d, 1H)

4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethyl-pentan-1-
10 ol:

- 300 mg 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure und 0.1 ml Schwefelsäure (96%ig) in 5 ml Ethanol werden 4 h auf 70°C erhitzt. Dann wird der Ansatz im Vakuum eingengt und auf Wasser gegeben. Es wird mit Essigester extrahiert, mit Sole gewaschen, getrocknet und im Vakuum
15 eingengt. Man erhält 272 mg 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure-ethylester als gelbes Öl. Dieser Ester und 0.32 ml Trifluormethyltrimethylsilan in 4 ml THF werden mit 0.14 ml einer Tetrabutylammoniumfluorid-Lösung (1 M in THF) bei -70°C versetzt. Es wird 1 h bei -70°C, 1.5 h bei -10°C, 1 h bei 0°C und 2 h bei RT gerührt. Es wird noch eine Spatelspitze
20 Tetrabutylammoniumfluorid zugegeben und nach weiterem Rühren für 20 min. auf Wasser gegeben. Es wird mit Essigester extrahiert, mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingengt. Man erhält 297 mg 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-trifluormethyl-valeriansäure-ethylester als gelbes Öl. Dieses Öl wird in 5 ml Ether bei 0°C mit 29 mg
25 Lithiumaluminiumhydrid versetzt, 1 h bei 0°C und noch weitere 10 h bei RT gerührt. Der Ansatz wird auf verdünnte Salzsäure gegeben, mit Essigester extrahiert, mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingengt. Man erhält 164 mg 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol als gelbes Öl.

- 30 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3), δ (ppm) = 1.40 (s, 3H), 1.48 (s, 3H), 2.20-2.28 (m, 2H), 2.9 (s, 1H), 3.42 (d, 1H), 3.56 (d, 1H), 6.02 (d, 2H), 6.71 (d, 1H), 6.94 (d, 1H)

MS (ei) m/e: M^+ = 384 (^{79}Br) / 386 (^{81}Br)

Diol-Beispiel b:

4-(4-Chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol:

5 2-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropanal:

10 g 4-Chlorbenzylcyanid und 14.3 ml Methyljodid in 140 ml DMF werden bei 0°C portionsweise mit Natriumhydrid (60%ig in Öl) versetzt. Es wird über Nacht gerührt und dann mit Wasser und Essigester versetzt. Die Phasen werden getrennt und die wässrige Phase mit Essigester extrahiert.

- 10 Es wird gründlich mit Wasser extrahiert, mit Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 95:5) erhält man 11.73 g 2-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropionitril als farbloses Öl. Dieser wird in Toluol bei -78°C langsam mit 55.4 ml Diisobutylaluminiumhydrid Lösung (20% in Toluol) versetzt und nach 4 h
- 15 bei -78°C wurden 50 ml Essigester zugetropft. Er wird unter Erwärmung auf RT über Nacht gerührt und Wasser zugegeben. Nach filtrieren durch Kieselgur werden die Phasen getrennt und die wässrige Phase mit Essigester extrahiert. Es wird mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester
- 20 95:5) erhält man 10.2 g 2-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropanal als farbloses Öl. ¹H-NMR (CDCl₃), δ (ppm) = 1.46 (s, 6H), 7.20 (d, 1H), 7.29-7.43 (m, 3H), 9.48 (s, 1H)

4-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure:

- 25 Eine Lösung von 15.04 g 2-Diethylphosphono-2-ethoxyessigsäure-ethylester in 50 ml Tetrahydrofuran wird unter Eiskühlung innerhalb von 20 Minuten mit 30 ml einer 2 M Lösung von Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran-Heptan-Toluol versetzt und 15 Minuten bei 0 °C gerührt. Innerhalb von 30 Minuten wird eine Lösung von 10.2 g 2-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropanal in 50 ml Tetrahydrofuran
- 30 bei 0°C dazugetropt. Nach 20 Stunden bei RT wird 2 N Schwefelsäure zugegeben, mit Ethylacetat extrahiert, getrocknet (Na₂SO₄) und eingeeengt. Das Rohprodukt wird mit 200 ml 2 M Natronlauge / 400 ml Ethanol verseift. Man erhält 13.8 g Säure, die mit 300 ml 2 N Schwefelsäure und 100 ml Eisessig

unter starkem Rühren unter Rückfluss 3 Stunden erhitzt wird. Nach Extraktion mit Ethylacetat und Waschen mit Wasser werden 10.9 g 4-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure als rotes Öl erhalten.

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3), δ (ppm) = 1.47 (s, 6H), 3.28 (s, 2H), 7.28 (s, 4H), 7.73 (bs, 1H)

5

4-(4-Chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)-pentan-1-ol:

In Analogie zur Synthese von 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol (Diol Beispiel 1) werden durch Veresterung von 10.9 g 4-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-2-oxo-valeriansäure in Ethanol /

10 Schwefelsäure, Umsetzung der Produktes mit Trifluormethyl-trimethylsilan und Tetrabutylammoniumfluorid und Reduktion des gebildeten Hydroxyesters mit Lithiumaluminiumhydrid 4.22 g 4-(4-Chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol als farbloses Öl erhalten.

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3), δ (ppm) = 1.39 (s, 3H), 1.49 (s, 3H), 2.07 (d, 1H), 2.19 (d, 1H),

15 2.83 (bs, 1H), 3.27 (d, 1H), 3.41 (d, 1H), 7.26-7.38 (m, 4H)

Diol-Beispiel c und d:

4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol und **4-(2-Chlor-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol**

20

Eine Lösung von 3 g 2-Hydroxy-4-methylen-2-

(trifluormethyl)valeriansäureethylester in 22 ml 3-Chloranisol werden bei RT portionsweise mit Aluminiumtrichlorid versetzt. Es wird 48 h gerührt und dann

25 mit 2 N Salzsäure und Hexan versetzt und 1 h gerührt. Es wird mit 2 N

Salzsäure und Wasser gewaschen und überschüssiges 3-Chloranisol im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird durch Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 100:0 -> 90:10) gereinigt. Man erhält 2.85 g eines Gemisches von 4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methy-2-

30 (trifluormethyl)valeriansäureethylester und 4-(2-Chlor-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methy-2-(trifluormethyl)valeriansäureethylester als gelbes Öl. Dieses Substanzgemisch wird in 90 ml Ether bei 0°C mit 445 mg

Lithiumaluminiumhydrid versetzt und 12 h gerührt. Der Ansatz wird auf

gesättigte Natriumhydrogencarbonat-Lösung gegeben, durch Kieselgur filtriert, die Phasen werden getrennt und die wässrige Phase mit Essigester extrahiert. Es wird mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester
5 95:5) erhält man als 1. Fraktion 1.87 mg 4-(4-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol und als 2. Fraktion 160 mg 4-(2-Chlor-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol als Farblose Öle.

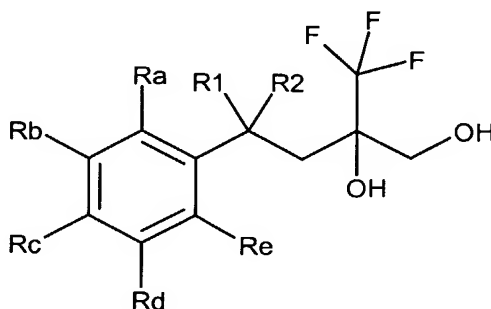
10 1. Fraktion: $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3), δ (ppm) = 1.41 (s, 3H), 1.51 (s, 3H), 2.24 (d, 1H), 2.51 (d, 1H), 2.84 (bs, 1H), 3.36 (d, 1H), 3.48 (d, 1H), 3.85 (s, 3H), 6.88 (d, 1H), 6.92 (dd, 1H), 7.24 (d, 1H)

2. Fraktion: $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3), δ (ppm) = 1.52 (s, 3H), 1.62 (s, 3H), 2.18 (d, 1H),
15 2.76 (d, 1H), 2.93 (bs, 1H), 3.33 (d, 1H), 3.55 (d, 1H), 3.80 (s, 3H), 6.78 (dd, 1H), 6.90 (d, 1H), 7.38 (d, 1H)

20

Über die oben beschriebenen Verfahren Diol-Beispiel a bis Diol-Beispiel d wurden folgende Verbindungen hergestellt: Tabelle I

25



Bsp.	Diol Synthese- Verfahren	R1 / R2	Ra-Re (\neq H)	MS
e	b	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra = Cl	$M^{+}+1 = 295 (^{35}\text{Cl}),$ $297 (^{37}\text{Cl}); (\text{esi})$
f	a	CH ₃ , CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-	$M^{+} = 306 (\text{ei})$
g	b	CH ₃ , CH ₃	Ra = Cl	$M^{+} = 296 (^{35}\text{Cl}),$ $298 (^{37}\text{Cl}); (\text{ei})$
h	b	CH ₃ , CH ₃	Rb = Cl	$M^{+} = 296 (^{35}\text{Cl}),$ $298 (^{37}\text{Cl}); (\text{ei})$
i	a	CH ₃ , CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O- , R _c = Cl	$M^{+} = 340 (^{35}\text{Cl}),$ $342 (^{37}\text{Cl}); (\text{ei})$
j	b	CH ₃ , CH ₃	Ra = R _c = Cl	$M^{+} = 330 (2 \times ^{35}\text{Cl}),$ $332 (^{37}\text{Cl} + ^{35}\text{Cl}), 334$ $(2 \times ^{37}\text{Cl}); (\text{ei})$
k	b	CH ₃ , CH ₃	Ra = CF ₃ , R _d = F	$M^{+} = 348 (\text{ei})$
l	a	CH ₃ , CH ₃	Ra = OCH ₃ , R _b = R _d = F	$M^{+}+1 = 329 (\text{esi})$
m	b	CH ₃ , CH ₃	Ra = R _d = F	$M^{+} = 298 (\text{ci})$
n	b	-(CH ₂) ₃ -	Ra = Cl, R _d = F	$M^{+}+\text{NH}_4 = 344 (\text{ci})$
o	b	CH ₃ , CH ₃	Ra = Cl, R _d = F	314, 316 (EI ⁺)
p	b	-(CH ₂) ₂ -	Ra = Cl, R _c = F	312, 314 (EI ⁺)
q	b	-(CH ₂) ₂ -	Ra = Cl, R _d = F	312, 314 (EI ⁺)
r	b	-(CH ₂) ₃ -	Ra = OCH ₃ , R _d = F	322, 324 (EI ⁺)
s	b	CH ₃ , CH ₃	Ra = Cl, R _c = F	378 (-Cl, EI ⁺)
t	c	CH ₃ , CH ₃	Ra = OCH ₃ , R _d = Br	370, 372 (EI ⁺)

Tabelle I

Beispiel 76:**(+/-)-4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-1-(2-methylchinolin-5-ylamino)-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol**

- 5 Eine Lösung von 160 mg 4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol und 111 mg 4-Toluolsulfonsäurechlorid in 1.5 ml Pyridin werden 70 h bei 0°C gerührt. Es wird im Vakuum eingeeengt, in 2 N Salzsäure aufgenommen und mit Essigester extrahiert. Es wird mit 2 N Salzsäure und Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum
- 10 eingeeengt. Man erhält 188 mg 4-Toluolsulfonsäure-[4-(7-brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)]pentylester als gelbes Öl. Diese werden zu einer Lösung gegeben, die aus 94 mg *N*-Acetyl-5-amino-2-methylchinolin und Natriumhydrid (60%ig in Öl) in 1.5 ml DMF bei 0°C bereitet und 1.5 h gerührt wird. Es wird 7 h auf 50°C erwärmt. Es wird noch weitere 70 h
- 15 bei RT gerührt und auf gesättigte Natriumhydrogencarbonat-Lösung gegeben. Es wird mit Essigester extrahiert, mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 100:0 -> 85:15) erhält man 74 mg *N*-Acetyl-(7-brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-
- 20 (trifluormethyl)pentan-2-ol als gelbes Öl. Diese wird mit 4 ml Ethanol und 1.2 ml 1N Natronlauge für 8 h auf 100°C erhitzt. Man engt im Vakuum ein und extrahiert mit Essigester. Es wird mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 100:0 -> 85:15) erhält man 51 mg der
- 25 Titelverbindung als gelben Schaum.
- ¹H-NMR (CDCl₃), δ (ppm) = 1.46 (s, 3H), 1.58 (s, 3H), 2.29 (d 1H), 2.50 (d, 1H), 2.74 (s, 3H), 3.13 (bs, 1H), 3.18 (dd, 1H), 3.35 (dd, 1H), 4.30 (bs, 1H), 5.98 (s, 2H), 6.11 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.00 (d, 1H), 7.21 (d, 1H), 7.49 (d, 1H), 7.52 (d, 1H), 7.95 (d, 1H).

Beispiel 77, 78:

(-)-4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol **(+)-4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-**

5 **4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol**

Trennung von (+/-)-4-(7-Brom-1,3-benzodioxol-4-yl)-4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol :

Das Enantiomerengemisch wird durch Chromatographie an chiralem Trägermaterial (CHIRALPAK AD[®], Fa DAICEL) mit Hexan / Ethanol /
10 Triethylamin (98 : 2 : 0.1, vvv) getrennt. Man erhält so das

(-)-Enantiomer: MS (ei): $M^+ = 524$ (⁷⁹Br) 526 (⁸¹Br), $[\alpha]_D -50.4^\circ$ (c = 0.5, CHCl₃)
und das

(+)-Enantiomer: MS (ei): $M^+ = 524$ (⁷⁹Br) 526 (⁸¹Br).

15

Beispiel 79:

(+/-)-4-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

20 0,674 ml Oxalylchlorid in 16.8 ml Dichlormethan werden bei -78°C mit 1.15 ml DMSO in 3.4 ml Dichlormethan versetzt. Nach 5 min. werden 2 g 4-(4-Chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-1-ol in 6.8 ml Dichlormethan bei -78°C zugetropft. Nach 15 min. wird mit 4.7 ml Triethylamin versetzt und langsam auf RT erwärmt. Es wird mit Wasser und Sole gewaschen,
25 mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 98:2) erhält man 1.07 g 4-(4-Chlorphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)-pentanal
als farbloses Öl. Davon wurden 300 mg mit 194 mg 5-Amino-2-methylchinolin in 9 ml Eisessig für 4.5 h auf 130°C erhitzt. Nach Zugaben von Toluol wird am
30 Vakuum eingeeengt. Der Rückstand wird in Methanol aufgenommen und bei 0°C mit 153 mg Natriumborhydrid versetzt. Man lässt 5 h bei RT rühren und gibt Wasser zu. Der Ansatz wird im Vakuum eingeeengt, mit Essigester extrahiert, mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum

eingengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 100:0 -> 85:15) erhält man 163 mg der Titelverbindung als gelben Feststoff.
Fp.: 137-139°C

5 **Beispiel 80, 81:**

(-)-4-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol **(+)-4-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol** Trennung von (+/-)-
10 4-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-1-[(2-methylchinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol :

Das Enantiomerengemisch wird durch Chromatographie an chiralem Trägermaterial (CHIRALPAK AD[®], Fa DAICEL) mit Hexan / Ethanol (97 : 3, vvv) getrennt. Man erhält so das

15 (-)-Enantiomer: MS (esi): $M^{+}+1 = 437$ (³⁵Cl) 439 (³⁷Cl), $[\alpha]_D -47.0^{\circ}$ (c = 0.75, CHCl₃) und das
(+)-Enantiomer: MS (esi): $M^{+}+1 = 437$ (³⁵Cl) 439 (³⁷Cl).

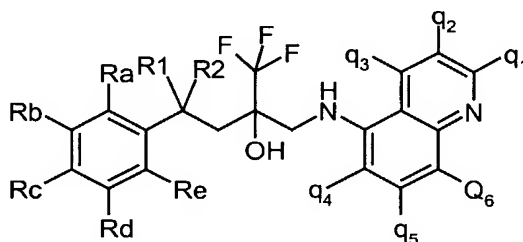
Beispiel 82:

20

4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-4-methyl-1-[(chinolin-5-yl)amino]-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Eine Lösung von 2.44 g 4-(1,3-Benzodioxol-4-yl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)-pentan-1-ol und 1.72 g 4-Toluolsulfonsäurechlorid in 18 ml
25 Pyridin werden 70 h bei 9°C gerührt. Es wird im Vakuum eingengt, in 2 N Salzsäure aufgenommen und mit Essigester extrahiert. Es wird mit 2 N Salzsäure und Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 100:0 -> 90:10) erhält man 3.97 g 4-Toluolsulfonsäure-[4-(1,3-benzodioxol-4-yl)-2-
30 hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)]-pentylester als farbloses Öl. Davon werden 1.35 g in 40 ml THF mit 118 mg Natriumhydrid (60%ig in Öl) versetzt und 4 h auf 60°C erhitzt. Es wird Wasser zugegeben und mit Essigester extrahiert. Es wird mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum

- eingengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Hexan / Essigester 98:2) erhält man 630 mg 2-[2-(1,3-benzodioxol-4-yl)-2-(methylpropyl)]-2-(trifluormethyl)oxiran als gelbes Öl. Davon werden 230 mg mit 230 mg 5-Aminochinolin in 5 ml DMSO 5 h auf 120°C erhitzt. Es wird Wasser zugegeben und mit Essigester extrahiert. Es wird mit Wasser und Sole gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingengt. Nach Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan / Aceton 99:1) erhält man 27 mg der Titelverbindung.
- MS (esi): $M^+ + 1 = 433$.
- 10 Nach oben beschriebenen Verfahren wurden folgende Verbindungen der Tabelle II erhalten:



Bsp.	Synthese Verfahren	R1 / R2	Ra-Re ($\neq H$) ¹⁾	q1-q6 ($\neq H$) ²⁾	Analytik ³⁾	Isomerie
83	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-	q1 = CH ₃	MS: $M^+ = 477$ (ei)	Racemat
84	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-	q1 = CH ₃	MS: $M^+ = 477$ (ei)	-51.2 (c=1, CHCl ₃)
85	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-	q1 = CH ₃	MS: $M^+ = 477$ (ei)	+54.7 (c=0.5, CHCl ₃)
86	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Rb = Cl		MS: $M^+ = 422$ / 424(ei)	Racemat
87	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Rb = Cl		MS: $M^+ = 422$ / 424(ei)	-28.1 (c=0.35, MeOH/CHCl ₃)
88	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Rb = Cl		MS: $M^+ = 422$ / 424(ei)	+26.7 (c=0.5, CHCl ₃)
89	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Rc = Cl		MS: $M^+ + 1 = 423$ / 425 (esi)	Racemat

90	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra = Cl		Fp. = 186-187°C	Racemat
91	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = Cl		MS: M ⁺ +1 = 423 / 425 (esi)	-26.0 (c=0.5, CHCl ₃)
92	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = Cl		MS: M ⁺ = 422 / 424(ei)	+17.3 (c=1.1, CHCl ₃)
93	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 436 / 438(ei)	Racemat
94	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 436 / 438(ei)	-15.5 (c=0.5, CHCl ₃)
95	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 436 / 438(ei)	+18.7 (c=0.6, CHCl ₃)
96	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-, Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 480 / 482 (ei)	Racemat
97	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-, Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 480 / 482 (ei)	-29.0 (c=0.45, CHCl ₃)
98	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-, Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 480 / 482 (ei)	(+)-Enantiomer
99	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Rb = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 436 / 438(ei)	Racemat
100	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Rb = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 436 / 438(ei)	-34.6 (c=1.0, CHCl ₃)
101	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Rb = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 436 / 438(ei)	(+)-Enantiomer
102	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra = Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 470, 472, 474 (ei)	Racemat
103	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 470, 472, 474 (ei)	(-)-Enantiomer
104	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 470, 472, 474 (ei)	+15.7 (c=0.5, CHCl ₃)
105	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra = CF ₃ , Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 488 (ei)	Racemat
106	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = CF ₃ , Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 488 (ei)	-20.5 (c=1.0, CHCl ₃)
107	Bsp. 80,81	CH ₃ /CH ₃	Ra = CF ₃ , Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 488 (ei)	(+)-Enantiomer

108	Bsp. 79	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 435, 437 (ci)	Racemat
109	Bsp. 80,81	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 434, 436 (ei)	-6.4 (c=0.5, CHCl ₃)
110	Bsp. 80,81	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 434, 436 (ei)	+5.0 (c=0.5, CHCl ₃)
111	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 466, 468 (ei)	Racemat
112	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 466, 468 (ei)	(-)-Enantiomer
113	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rc = Cl	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 466, 468 (ei)	+34.1 (c=1.0, CHCl ₃)
114	Bsp. 82	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-	q1 = Cl	MS: M ⁺ +1 = 467, 469 (ci)	Racemat
115	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rb = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 469 (esi)	Racemat
116	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rb = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 468 (ei)	-11.0 (c=0.45, CHCl ₃)
117	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rb = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ = 468 (ei)	(+)-Enantiomer
118	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra = OH, Rb = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 455 (esi)	-10.0 (c=0.3, CHCl ₃)
119	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra = OH, Rb = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 455 (esi)	(+)-Enantiomer
120	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra = OH, Rc = Cl	q1 = CH ₃	Fp.: 107-108°C	(-)-Enantiomer
121	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra = OH, Rc = Cl	q1 = CH ₃	Fp.: 106-107°C	(+)-Enantiomer
122	Bsp. 71	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rd = F	q1 = CH ₃ , q6 = F	MS: M ⁺ +1 = 469 (esi)	Racemat
123	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra = OH, Rd = F	q1 = CH ₃ , q6 = F	MS: M ⁺ +1 = 455 (esi)	Racemat
124	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rd = F	q1 = CH ₃ , q4 = F	MS: M ⁺ +1 = 469 (esi)	Racemat
125	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra = OH, Rd = F	q1 = CH ₃ , q4 = F	MS: M ⁺ +1 = 455 (esi)	Racemat

126	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-	q1 = CH ₃ , q6 = F	MS: M ⁺ +1 = 463 (esi)	Racemat
127	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Rb = Cl	q1 = OH*	MS: M ⁺ +1 = 439, 441 (esi)	Racemat
128	Bsp. 79	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra = Cl	q1 = OH*	MS: M ⁺ +1 = 435, 437 (ci)	Racemat
129	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra-Rb = -O-CH ₂ -O-	q1 = OH*	MS: M ⁺ = 448 (ei)	Racemat
130	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra = OCH ₃ , Rc = Cl	q1 = OH*	MS: M ⁺ +1 = 469, 471 (esi)	Racemat
131	Bsp. 76	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 437 (esi)	Racemat
132	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 438 (esi)	Racemat
133	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra = Rd = F	q1 = CH ₃		(-)- Enantiomer
134	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra = Rd = F	q1 = CH ₃		+27.1 (c=0.33, CHCl ₃)
135	Bsp. 79	-(CH ₂) ₃ -	Ra = Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 451 (ci)	
136	Bsp. 79	-(CH ₂) ₃ -	Ra = Cl, Rd = F	q1 = CH ₃	MS: M ⁺ +1 = 467 (esi)	Racemat
137	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra = Cl, Rd = F	q1 = CH ₃		(+)- Enantiomer
138	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra = Cl, Rd = F	q1 = CH ₃		-29.2 (c=0.61, CHCl ₃)
139	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rc=Br		Fp:131- 134°C, MS: 496, 498 (EI ⁺)	-32.7° c=0.5, THF
140	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rc=Br		Fp:132- 135°C, MS: 496, 498 (EI ⁺)	+36.7° c=0.5, THF
141	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rc=Br		Fp: 105°C, MS: 482, 484 (EI ⁺)	Racemat
142	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rc=Br		MS: 482, 484 (EI ⁺)	(-) Enantiomer

143	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rc=Br		MS: 482, 484 (EI ⁺)	+34.5° c=0.5, THF
144	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rc=Br	q1=CH ₃	Fp:146-147°C MS:510, 512 (EI ⁺)	Racemat
145	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rc=Br	q1=CH ₃	MS:510, 512 (EI ⁺)	(-) Enantiomer
146	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rc=Br	q1=CH ₃	MS:510, 512 (EI ⁺)	+38.5° c=0.5, THF
147	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rc=Br	q1=CH ₃	MS: 496, 498 (EI ⁺)	Racemat
148	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rc=Br	q1=CH ₃	MS: 496, 498 (EI ⁺)	(-) Enantiomer
149	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rc=Br	q1=CH ₃	MS: 496, 498 (EI ⁺)	+41.2° c=0.5, THF
150	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rd=Br		Fp:138°C, MS: 496, 498 (EI ⁺)	Racemat
151	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=Br		MS: 482, 484	Racemat
152	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=Br		Fp:124- 126°C, MS: 482, 484	(+) Enantiomer
153	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=Br		Fp:124- 126°C, MS: 482, 484	-45.0° c=0.5, THF
154	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rd=Br	q1=CH ₃	Fp:155°C, MS: 510, 512 (EI ⁺)	Racemat
155	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=Br	q1=CH ₃	MS: 496, 498 (EI ⁺)	(+) Enantiomer
156	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=Br	q1=CH ₃	MS: 496, 498 (EI ⁺)	-42.0° c=0.5, THF
157	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rd=F		Fp:180- 182°C, MS: 440, 442 (EI ⁺)	Racemat

158	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rd=F		Fp:141-142°C, MS: 440, 442 (EI ⁺)	(+) Enantiomer
159	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rd=F		Fp:142°C, MS: 440, 442 (EI ⁺)	(-) Enantiomer
160	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rd=F	q1=CH ₃	Fp:132-133°C, MS: 454, 456 (EI ⁺)	Racemat
161	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rd=F	q1=CH ₃	Fp:178°C, MS: 454, 456 (EI ⁺)	(+) Enantiomer
162	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rd=F	q1=CH ₃	Fp:177°C, MS: 454, 456 (EI ⁺)	-3.4° c=0.5, THF
163	Bsp. 76	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra=Cl, Rd=F		Fp:171°C, MS: 438, 440 (EI ⁺)	Racemat
164	Bsp. 76	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra=Cl, Rd=F	q1=CH ₃	Fp:171°C, MS: 452, 454 (EI ⁺)	Racemat
165	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rc=F		Fp:164-166°C, MS: 440(EI ⁺)	Racemat
166	Bsp. 76	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rc=F	q1=CH ₃	Fp:128-130°C, MS: 454, 456 (EI ⁺)	Racemat
167	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rc=F	q1=CH ₃	Fp:128°C, MS: 454, 456 (EI ⁺)	-1.5° c=0.5, THF
168	Bsp. 77,78	CH ₃ /CH ₃	Ra=Cl, Rc=F	q1=CH ₃	Fp:128°C, MS: 454, 456 (EI ⁺)	(+) Enantiomer
169	Bsp. 76	-CH ₂ -CH ₂ -	Ra=Cl, Rc=F		Fp:172-173°C, MS: 452, 454 (EI ⁺)	Racemat
170	Bsp. 76	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OCH ₃ , Rd=F		Fp:130°C, MS: 448, 449 (EI ⁺)	Racemat
171	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OCH ₃ , Rd=F		Fp:132-134°C, MS: 448, 449 (EI ⁺)	-18.0° c=0.5, THF

172	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OCH ₃ , Rd=F		Fp:133-134°C, MS: 448, 449 (EI ⁺)	(+) Enantiomer
173	Bsp. 4	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OH, Rd=F		MS: 434, 435 (EI ⁺)	Racemat
174	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OH, Rd=F		MS: 434 (EI ⁺)	-18.1° c=0.5, THF
175	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OH, Rd=F		MS: 434 (EI ⁺)	(+) Enantiomer
176	Bsp. 76	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OCH ₃ , Rd=F		Fp:188°C, MS:462, 463 (EI ⁺)	Racemat
177	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OCH ₃ , Rd=F		Fp:188°C, MS:462, 463 (EI ⁺)	-13.2° c=0.4, CHCl ₃
178	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OCH ₃ , Rd=F		Fp:188°C, MS:462, 463 (EI ⁺)	(+) Enantiomer
179	Bsp. 4	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OH, Rd=F	q1=CH ₃	MS: 448, 449	Racemat
180	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OH, Rd=F	q1=CH ₃	MS: 448, 449	-12.0° c=0.4, CHCl ₃
181	Bsp. 77,78	-(CH ₂) ₃ -	Ra=OH, Rd=F	q1=CH ₃	MS: 448, 449	(+) Enantiomer
182	Bsp. 82	CH ₃ /CH ₃		q6=Br	Fp:176°C, MS:466, 466 (EI ⁺)	Racemat
183	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rd=F	q6=Br	Fp:200°C, MS:514, 516 (EI ⁺)	Racemat
184	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=F	q6=Br	MS:500, 502 (EI ⁺)	Racemat
185	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rd=F	q6=Cl	Fp:188-189°C, MS:470, 472 (EI ⁺)	Racemat
186	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=F	q6=Cl	Fp:184°C, MS:456, 458 (EI ⁺)	Racemat

187	Bsp. 79	CH ₃ /CH ₃	Ra=OCH ₃ , Rd=F	q4=Cl	Fp:132°C, MS:470, 472 (EI ⁺)	Racemat
188	Bsp. 4	CH ₃ /CH ₃	Ra=OH, Rd=F	q4=Cl	MS:456, 458 (EI ⁺)	Racemat

¹⁾ **Ra-Re (≠H)** bedeutet, dass in der Spalte alle die Reste Ra-Re aufgeführt sind, die nicht Wasserstoff bedeuten; alle nicht aufgeführten Reste Ra-Re = Wasserstoff

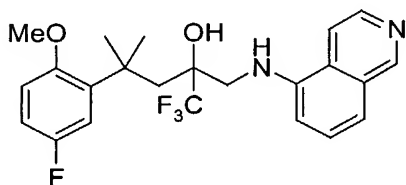
²⁾ **q1-q6 (≠H)** bedeutet, dass alle Reste q1-q6 aufgeführt sind, die nicht Wasserstoff bedeuten; alle nicht aufgeführten Reste q1-q6 = Wasserstoff.

5 ³⁾ Analytik: MS = Massenspektrometrie, Fp. = Schmelzpunkt (Festpunkt)

*OH soll darauf hinweisen, dass die Verbindung als Tautomerengleichgewicht vorliegen kann

Tabelle II

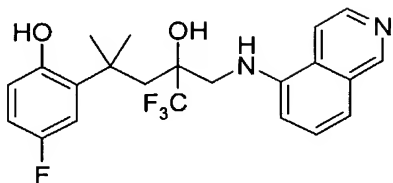
10 Beispiel 189



4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(isochinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

Analog zu Beispiel 20 werden 500 mg (1.6 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-
 15 2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal und 500 mg (1.9 mmol) 5-Aminoisochinolin in 16 ml Essigsäure zum 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-4-methyl-1-(isochinolin-5-ylimino)-2-(trifluormethyl)-pentan-2-ol umgesetzt und im Anschluss mit 509 mg (2.4 mmol) Natriumtriacetoxyborhydrid reduziert. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-60%) werden 221mg
 20 Produkt erhalten.

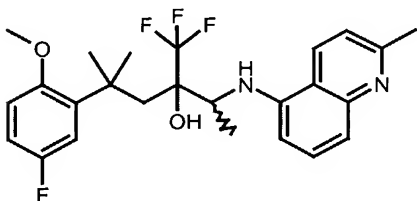
¹H-NMR (CDCl₃); δ = 1.46 (s, 3H), 1.60 (s, 3H), 2.33 (d, 1H), 2.81 (d, 1H), 3.12 (dd, 1H), 3.24 (br, 1H), 3.30 (dd, 1H), 3.84 (s, 3H), 4.32 (br, 1H), 6.19 (dd, 1H), 6.78 (dd, 1H), 6.92 (td, 1H), 7.13 (dd, 1H), 7.38 (m, 3H), 8.44 (d, 1H), 9.12 (s, 1H).

Beispiel 190

4-(5-Fluor-2-hydroxyphenyl)-1-(isochinolin-5-yl)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol

- 5 Analog zu Beispiel 2 werden 100 mg (0.15 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-(isochinolin-5-ylamino)-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentan-2-ol mit 4.6 ml 1M Bortribromid-CH₂Cl₂-Lösung umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester (0-80 %) erhält man 13 mg des Produkts.

¹H-NMR (CD₃OD); δ = 1.48 (s, 3H), 1.67 (s, 3H), 1.98 (d, 1H), 3.00 (d, 1H), 3.25
 10 (d, 1H), 3.43 (d, 1H), 6.22 (dd, 1H), 6.40 (dd, 1H), 6.53 (td, 1H), 7.01 (dd, 1H), 7.34 (m, 2H), 7.71 (d, 1H), 8.37 (d, 1H), 9.06 (s, 1H).

Beispiel 191

15

5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-5-methyl-2-(2-methylchinolin-5-ylamino)-3-(trifluormethyl)hexan-3-ol

- 20 5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-5-methyl-3-(trifluormethyl)hexan-2,3-diol
 Zu der Lösung von 3,6 g (11,7 mmol) 4-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-2-hydroxy-4-methyl-2-(trifluormethyl)pentanal in 150ml Diethylether werden bei +2° C, 8ml 3M Methylmagnesiumchlorid-Tetrahydrofuran-Lösung zugetropft. 1h bei +2°C und 2h bei Raumtemperatur nachgerührt. Anschließend unter Eiskühlung mit
 25 ges. Ammoniumchlorid Lösung hydrolisiert, die organische Phase abgetrennt, über Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt. Säulenchromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester liefert 2,23 g des Produktes.

5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-3-hydroxy-5-methyl-3-(trifluormethyl)hexan-2-on
1,46 g (4,5 mmol) 5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-5-methyl-3-(trifluormethyl)hexan-2,3-diol und 3,14 ml (22,5 mmol) Triethylamin in 16,3 ml
5 DMSO und 50 ml Methylenchlorid werden bei Raumtemperatur portionsweise mit 4,3 g (27 mmol) Pyridin-Schwefeltrioxid-Komplex versetzt. Nach 20 h bei Raumtemperatur wird unter Eiskühlung mit ges. Ammoniumchlorid Lösung hydrolysiert und mit Diethylether extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden getrocknet (Natriumsulfat) und eingeengt. Säulenchromatographie an Kieselgel
10 mit Hexan-Essigester liefert 1,04 g des Produktes.

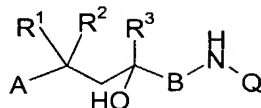
5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-5-methyl-2-(2-methylchinolin-5-ylimino)-3-(trifluormethyl)hexan-3-ol
645 mg (2 mmol) 5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-3-hydroxy-5-methyl-3-(trifluormethyl)hexan-2-on werden in 4 ml Tetrahydrofuran unter Stickstoff mit
15 0,84 ml (4 mmol) Titan-tetraäthylat und 348 mg (2,2 mmol) 5-Amino-2-methylchinolin 24 h unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch in 20 ml ges. NaCl-Lösung eingerührt, 50 ml Essigester zugegeben und 30 min. gerührt, über Celite abgesaugt, mit
20 Essigester und mit Tetrahydrofuran nachgewaschen. Die organische Phase wird abgetrennt, getrocknet (Natriumsulfat) und eingeengt. Chromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester liefert 578 mg des Produktes

5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-5-methyl-2-(2-methylchinolin-5-ylamino)-3-(trifluormethyl)hexan-3-ol
25 231 mg (0,5 mmol) 5-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-5-methyl-2-(2-methylchinolin-5-ylimino)-3-(trifluormethyl)hexan-3-ol werden in 10 ml Tetrahydrofuran und 4 ml Ethanol mit 0,21 ml (1 mmol) Titan-tetraäthylat versetzt. Anschließend werden 875 mg (23,1 mmol) Natriumborhydrid portionsweise innerhalb von 4 Tagen bei
30 65° C Reaktionstemperatur zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird nach abkühlen auf RT mit 20 ml ges. NaCl-Lösung versetzt, 1 h bei RT gerührt, über Celite filtriert, mit Essigester und Tetrahydrofuran nachgewaschen. Die organische Phase wird abgetrennt, mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen,

getrocknet und eingeeengt. Säulenchromatographie an Kieselgel mit Hexan-Essigester liefert 68 mg des Produktes als Gemisch der beiden möglichen Diastereoisomere.

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel I



(I)

5

worin

- A für eine Aryl-, eine Benzyl- oder eine Phenethylgruppe steht, wobei die Aryl-, Benzyl- oder Phenethylgruppe gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Alkylthio, C₁-C₅-Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, -O-(CH₂)_n-O-, -O-(CH₂)_n-CH₂-, -O-CH=CH-, -(CH₂)_{n+2}- wobei n = 1 oder 2 ist und die endständigen Sauerstoffatome und/oder Kohlenstoffatome mit direkt benachbarten Ring-Kohlenstoffatomen verknüpft sind, oder NR⁴R⁵, wobei R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₅-Alkyl oder (CO)-C₁-C₅-Alkyl sein können,
- R¹ und R² unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe oder gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom der Kette einen C₃-C₆-Cycloalkylring,
- R³ eine C₁-C₃-Alkylgruppe oder eine gegebenenfalls teilweise oder vollständig fluoridierte C₁-C₃-Alkylgruppe,
- B eine gegebenenfalls durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte Methylengruppe oder eine Carbonylgruppe und
- Q eine über eine beliebige Position verknüpfte Chinoliny- oder Isochinolinygruppe bedeutet, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe C₁-C₅-Alkyl, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch 1-3 Hydroxygruppen und/oder 1-3 COOR⁶-Gruppen, C₁-C₅-Alkoxy, C₁-C₅-Alkylthio, C₁-C₅-Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, ein Carbonylsauerstoffatom, Cyano, Nitro, oder NR⁴R⁵,

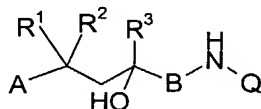
30

wobei R^4 und R^5 unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_5 -Alkyl oder (CO)- C_1 - C_5 -Alkyl sein können,
 $COOR^6$, wobei R^6 Wasserstoff oder eine C_1 - C_5 -Alkylgruppe bedeuten,
 5 (CO)NR⁷R⁸, wobei R^7 und R^8 unabhängig voneinander Wasserstoff oder eine C_1 - C_5 -Alkylgruppe bedeuten,
 oder (C_1 - C_5 -Alkylen)-O-(CO)-(C_1 - C_5)alkyl
 sowie deren Racemate oder getrennt vorliegenden Stereoisomeren, und gegebenenfalls deren physiologisch verträgliche Salze.

10

2. Verbindungen gemäß Anspruch 1, worin Q eine über eine beliebige Position verknüpfte Chinoliny- oder Isochinolinygruppe bedeutet, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe C_1 - C_5 -Alkyl, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch 1-3
 15 Hydroxygruppen und/oder 1-3 $COOR^6$ -Gruppen,
 ein Carbonylsauerstoffatom,
 $COOR^6$, wobei R^6 Wasserstoff oder eine C_1 - C_5 -Alkylgruppe bedeuten,
 (CO)NR⁷R⁸, wobei R^7 und R^8 unabhängig voneinander Wasserstoff oder eine C_1 - C_5 -Alkylgruppe bedeuten,
 20 oder eine (C_1 - C_5 -Alkylen)-O-(CO)-(C_1 - C_5)alkylgruppe bedeutet.

3. Verbindungen der allgemeinen Formel I



(I)

25

worin

A für eine Aryl-, eine Benzyl- oder eine Phenethylgruppe steht,
 wobei die Aryl-, Benzyl- oder Phenethylgruppe gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der
 30 Gruppe C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkoxy, C_1 - C_5 -Alkylthio, C_1 - C_5 -Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro,
 $-O-(CH_2)_n-O-$, $-O-(CH_2)_n-CH_2-$, $-O-CH=CH-$, $-(CH_2)_{n+2}-$

- wobei $n = 1$ oder 2 ist und die endständigen Sauerstoffatome und/oder Kohlenstoffatome mit direkt benachbarten Ring-Kohlenstoffatomen verknüpft sind,
 oder NR^4R^5 ,
 5 wobei R^4 und R^5 unabhängig voneinander Wasserstoff, $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Alkyl oder $(\text{CO})\text{-C}_1\text{-C}_5$ -Alkyl sein können,
 R^1 und R^2 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe oder gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom der Kette einen $\text{C}_3\text{-C}_6$ -Cycloalkylring,
 10 R^3 eine $\text{C}_1\text{-C}_3$ -Alkylgruppe oder eine gegebenenfalls teilweise oder vollständig fluoriierte $\text{C}_1\text{-C}_3$ -Alkylgruppe,
 B eine gegebenenfalls durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituierte Methylengruppe oder eine Carbonylgruppe und
 Q eine über eine beliebige Position verknüpfte Chinoliny- oder
 15 Isochinolinygruppe bedeutet, die gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Alkyl, $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Alkoxy, $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Alkylthio, $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, oder NR^4R^5 ,
 wobei R^4 und R^5 unabhängig voneinander Wasserstoff, $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Alkyl
 20 oder $(\text{CO})\text{-C}_1\text{-C}_5$ -Alkyl sein können
 sowie deren Racemate oder getrennt vorliegenden Stereoisomeren, und gegebenenfalls deren physiologisch verträgliche Salze.
4. Verbindungen gemäß Anspruch 2 oder 3, wobei B eine Methylengruppe bedeutet.
- 25 5. Verbindungen gemäß Anspruch 2 oder 3, wobei A ein Arylrest ist.
6. Verbindungen gemäß Anspruch 5, wobei A ein Arylrest ist, der gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Alkyl, $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Alkoxy, $\text{C}_1\text{-C}_5$ -Perfluoralkyl, Halogen, Hydroxy, Nitro, $-\text{O}(\text{CH}_2)_n\text{-O}-$, $-\text{O}(\text{CH}_2)_n\text{-CH}_2-$, $-\text{O-CH=CH-}$, $-(\text{CH}_2)_{n+2}-$
 30 wobei $n = 1$ oder 2 ist und die endständigen Sauerstoffatome und/oder Kohlenstoffatome mit direkt benachbarten Ring-Kohlenstoffatomen verknüpft sind.

7. Verbindungen gemäß Anspruch 2 oder 3, wobei R^1 und R^2 gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom der Kette einen C_3 - C_6 -Cycloalkylring bedeuten.
8. Verbindungen gemäß Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass Q eine über eine beliebige Position verknüpfte gegebenenfalls substituierte Chinolinygruppe bedeutet.
9. Verbindungen gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass A ein durch eine Hydroxygruppe oder eine Methoxygruppe und ein Halogenatom substituierter Phenylrest ist.
10. Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um die (+)-Enantiomeren handelt.
11. Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um die (-)-Enantiomeren handelt.
12. Verwendung der Verbindungen gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln.
13. Verwendung der Verbindungen gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von entzündlichen Erkrankungen.
14. Pharmazeutische Präparate enthaltend mindestens eine Verbindung nach Anspruch 1 oder deren Gemische sowie pharmazeutisch verträgliche Träger.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 03/03298

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 C07D215/40 C07D405/12 C07D217/24 A61K31/47 A61P29/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C07D A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
------------	--	-----------------------

Y	WO 00 32584 A (KALKBRENNER FRANK ;KROLIKIEWICZ KONRAD (DE); EKERDT ROLAND (DE); S) 8 June 2000 (2000-06-08) cited in the application abstract examples claims --- -/--	1-14
---	--	------

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.☒ Patent family members are listed in annex.

° Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- * & * document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

20 June 2003

Date of mailing of the international search report

27/06/2003

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Stix-Malaun, E

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Classification No

PCT/LI US/ J3298

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	<p>AOKI Y ET AL: "Inhibitory effect of a novel quinolinone derivative, TA-270, on asthmatic inflammatory responses in sensitized guinea pigs"</p> <p>EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACOLOGY, AMSTERDAM, NL, vol. 409, 15 December 2000 (2000-12-15), pages 325-330, XP002219698 ISSN: 0014-2999 abstract page 326, column 2, last paragraph -----</p>	1-14

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation No
PCT/EP 03/03298

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 0032584 A	08-06-2000	DE 19856475 A1	31-05-2000
		AU 1976000 A	19-06-2000
		BG 105527 A	28-02-2002
		BR 9915755 A	28-08-2001
		CA 2352367 A1	08-06-2000
		CN 1334809 T	06-02-2002
		CZ 20011866 A3	12-09-2001
		EE 200100283 A	15-08-2002
		WO 0032584 A2	08-06-2000
		EP 1133486 A2	19-09-2001
		HU 0104578 A2	29-04-2002
		JP 2002531446 T	24-09-2002
		NO 20012562 A	26-07-2001
		PL 348329 A1	20-05-2002
		US 6323199 B1	27-11-2001

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Zeichen

PCT/L. 33, J3298

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 7 C07D215/40 C07D405/12 C07D217/24 A61K31/47 A61P29/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RESEARCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C07D A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 00 32584 A (KALKBRENNER FRANK ;KROLIKIEWICZ KONRAD (DE); EKERDT ROLAND (DE); S) 8. Juni 2000 (2000-06-08) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Beispiele Ansprüche --- -/--	1-14



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

X Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

G Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

20. Juni 2003

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

27/06/2003

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Stix-Malaun, E

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	<p>AOKI Y ET AL: "Inhibitory effect of a novel quinolinone derivative, TA-270, on asthmatic inflammatory responses in sensitized guinea pigs"</p> <p>EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACOLOGY, AMSTERDAM, NL, Bd. 409, 15. Dezember 2000 (2000-12-15), Seiten 325-330, XP002219698 ISSN: 0014-2999 Zusammenfassung Seite 326, Spalte 2, letzter Absatz -----</p>	1-14

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Patentamt

PCT/EP 03/03298

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 0032584	A	08-06-2000	DE	19856475 A1	31-05-2000
			AU	1976000 A	19-06-2000
			BG	105527 A	28-02-2002
			BR	9915755 A	28-08-2001
			CA	2352367 A1	08-06-2000
			CN	1334809 T	06-02-2002
			CZ	20011866 A3	12-09-2001
			EE	200100283 A	15-08-2002
			WO	0032584 A2	08-06-2000
			EP	1133486 A2	19-09-2001
			HU	0104578 A2	29-04-2002
			JP	2002531446 T	24-09-2002
			NO	20012562 A	26-07-2001
			PL	348329 A1	20-05-2002
			US	6323199 B1	27-11-2001
